

PCT

(30) Données relatives à la priorité:

94/13310

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6 : WO 96/14416 (11) Numéro de publication internati nale: A1 C12N 15/31, 15/62, A61K 39/385 (43) Date de publication internationale: 17 mai 1996 (17.05.96)

FR

PCT/FR95/01466 (21) Numéro de la demande internationale:

7 novembre 1995 (07.11.95)

(22) Date de dépôt international:

7 novembre 1994 (07.11.94)

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel-Gance, F-92100 Boulogne (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BINZ, Hans [CH/FR]; Les Crêtes, F-74160 Beaumont (FR). NGUYEN NGOC. Thien [FR/FR]; 7, les Petits-Hutins-Lathoy, F-74160 Saint-Julien-en-Genevois (FR). ANDREONI, Christine [FR/FR]; 9, route d'Apremont, F-01130 Nantua (FR). NYGREN, Per, Ake [SE/SE]; Pilotgatan 22, S-128 32 Skarpnack (SE). STAHL, Stefan [SE/SE]; Torphagsvägen 8, S-104 05 Stockholm (SE). UHLEN, Mathias [SE/SE]; Surbrunnsgatan 7, S-104 05 Stockholm (SE).

(74) Mandataire: MARTIN, Jean-Jacques; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AU, CA, JP, NZ, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont recues.

(54) Tide: METHOD FOR ENHANCING THE IMMUNOGENICITY OF AN IMMUNOGENIC COMPOUND OR HAPTEN, AND USE THEREOF FOR PREPARING VACCINES

(54) Titre: PROCEDE POUR AMELIORER L'IMMUNOGENICITE D'UN COMPOSE IMMUNOGENE OU D'UN HAPTENE ET APPLICATION A LA PREPARATION DE VACCINS

(57) Abstract

A method for enhancing the immunogenicity of an immunogen, antigen or hapten on delivery to a host, regardless of the delivery method, wherein said antigen or hapten is covalently coupled to a carrier molecule to form a complex, and the carrier molecule is a polypeptide fragment capable of specifically binding to mammalian serum albumin. The use of the resulting product as a drug is also disclosed.

(57) Abrégé

La présente invention concerne un procédé pour améliorer l'immunogénicité d'un immunogène, d'un antigène ou d'un haptène, lorsqu'il est administré à un hôte, indépendamment du mode d'administration, caractérisé en ce que ledit antigène ou haptène est couplé de façon covalente à une molécule support, pour former un complexe, et en ce que cette molécule support est un fragment polypeptidique capable de se lier spécifiquement à la sérumalbumine de mammifère. Elle concerne également l'utilisation, à titre de médicament, du produit susceptible d'être ainsi obtenu.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT:	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
AU	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	IT	Italic	PL	Pologne
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Subde
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
. CI ·	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan, A	SK	. Slovaquie
CM	Cameroun	u	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
cs	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	77	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ultraine:
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzbekistan
FR	Prance	MN	Mongolie	VN	Viet Nam
GA	Gabon		-		

בחספום אווח סבינייבורי .

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

PROCEDE POUR AMELIORER L'IMMUNOGENICITE D'UN COMPOSÉ IMMUNOGENE OU D'UN HAPTENE ET APPLICATION A LA PREPARATION DE VACCINS.

Le VRS est la cause la plus fréquente d'hospitalisation des nourrissons de moins d'un an pour les infections respiratoires aiguës. Les enfants atteints de laryngotrachéobronchites, bronchiolites et pneumonies nécessitent des soins hospitaliers et chez les nourrissons présentant des maladies cardiaques congénitales, le taux de mortalité est supérieur à 37 %. D'autres troubles comme les dysplasies bronchopulmonaires, les maladies rénales et l'immunodéficience sont autant de facteurs responsables de mortalités élevées. Les infections au VRS peuvent également être une cause de mortalité chez les personnes âgées.

10

15

20

25

30

35

Dans les pays tempérés, l'épidémie du VRS se manifeste pendant la période hivernale de novembre à avril et la plus grande incidence de sérieuses maladies survient chez le nourrisson de 2 à 6 mois. On distingue deux types de VRS: VRS-A et VRS-B par la variation antigénique de la glycoprotéine G du VRS: sous-groupe A et sous-groupe B, qui circulent concurremment. Une étude récente en France de 1982 à 1990 a montré une alternance d'un sous-groupe à l'autre sur une période de 5 ans. La souche A est souvent la cause des atteintes d'infections plus graves que la souche B.

Dans les années 60, la tentative de mise au point de vaccins classiques, c'est-à-dire le VRS inactivé par le formol, analogue à des vaccins antirougeoleux, a échoué. Au lieu de conferer une protection chez l'enfant vacciné, ce type de vaccin a eu pour effet de potentialiser la maladie virale naturelle.

Le VRS humain appartient au genre pneumovirus, membre de la famille des *Paramyxoviridae*. Le génome du virus est constitué d'un brin d'ARN à polarité négative, non segmenté, codant pour 10 protéines distinctes: NS1, NS2, N, P, M, SII (ou 1A), G, F, M2 (ou 22K) et L

De nombreuses expériences publiées ont démontré que les protéines majeures impliquées dans la protection sont Fr Gret Ne La glycoprotéine de fusion F synthétisée comme précurseur F₀ est scindée en deux sous-unités F1 (48 kDa) et F2 (20 kDa) reliées par des ponts disulfures. La protéine F est conservée entre le VRS-A et le VRS-B (91 % homologie). A l'inverse, la glycoprotéine d'attachement G est très variable d'un sous-groupe à l'autre.

10

15

20

25

30

35

Seulement une région de 13 acides aminés (aa 164 à aa 176) est hautement conservée et quatre résidus cystéine (173, 176, 182 et 186) sont maintenus dans chaque sous-groupe. Il a été démontré sur les modèles animaux que les deux glycoprotéines F et G jouent un rôle majeur dans l'immunologie du VRS. Les anticorps monoclonaux dirigés contre G et F sont capables de neutraliser le virus in vitro et passivement administrés, ils protègent le rat des cotonniers contre l'infection par le VRS.

Les traitements actuels contre l'aggravation de la maladie due au VRS chez le nourrisson sont les dégagements de l'encombrement des voies respiratoires par aspiration de mucosités et l'assistance respiratoire par ventilation. Un antiviral, la Ribavirine semble être efficace dans les cas gravement atteints. Cependant, son utilisation dans la thérapie pédiatrique est encore mal définie. L'immunisation passive avec des immunoglobulines anti-VRS est une voie alternative dans les traitements des infections graves au VRS : aucun effet secondaire indésirable n'a été observé. Néanmoins, ce type de traitement est très coûteux et difficilement extrapolable à grande échelle.

Les différentes approches de vaccination contre le VRS humain ont été entreprises : soit le vaccin protège contre l'infection du VRS chez l'animal (rongeurs, primates) mais induit une pathologie pulmonaire, soit le vaccin n'est pas assez immunogénique et ne protège pas (Connors et col. Vaccine 1992 ; 10 : 475-484).

C'est pourquoi la présente invention a pour objet un procède pour améliorer l'immunogénicité d'un immunogene en particulier d'un antigène, ou d'un haptène, lorsqu'il est administre a un hôte, indépendamment du mode d'administration, caractérisé en ce que ledit immunogène ou haptène est couplé de façon covalente à une molècule support, pour former un complexe, et en ce que cette molécule support est un fragment polypeptidique capable de se lier spécifiquement à la sérumalbumine de mammifère.

L'administration peut notamment être entérale, parentérale, ou orale.

Le complexe entre l'immunogène et la molécule support voit son immunogénicité améliorée par rapport à celle de l'immunogène seul, en l'absence de tout autre immunostimulant.

Un complexe particulièrement adapté pour la mise en oeuvre de la présente invention est obtenu par l'utilisation d'un conjugué avec un polypeptide dérivé de la protéine G du streptocoque; cette protéine a été caractérisée par Nygren et col (J.Mol. Recognit. 1988; 1:69-74).

L'invention a pour objet un procédé dans lequel la molécule support présente la séquence en acides aminés notée séquence ID n°: 74 ou une séquence présentant au moins 80% et de préférence au moins 90% d'homologie avec ladite séquence ID n°: 74.

Cette séquence peut être associée à des séquences de liaison favorisant son expression dans un hôte.

On peut également utiliser selon l'invention une molécule support présentant l'une des séquences ID n°: 75 ou n°: 78, ainsi que des molécules présentant au moins 80% et de préférence au moins 90% d'homologie avec lesdites séquences.

La séquence peptidique ID n°: 78 présente les caractéristiques suivants:

Séquence ID n°: 78

Poids Moléculaire: 26529

20

30

35

5

10

```
Gly: 10 (4.08 %);
                               Ala:
                                     30 (12.24 %);
                                                         Ser:
                                                               14 ( 6.12 %);
      Thr: 16 (6.53 %);
                               Val:
                                     20 ( 8.16 %);
                                                               23 ( 9.39 %):
                                                         l.e u
      lle: 12 (4.90 %);
                               Pro:
                                      4 ( 1.63 %);
                                                         Cvs:
                                                                0 ( 0.00 %);
      Met: 1 (0.41 %):
                                      2 ( 0.82 %);
                               His:
                                                         Tyr:
                                                                9 ( 3.67 %);
25
      Asp: 19 (7.76 %);
                               Glu:
                                     19 ( 8.16 %);
                                                         Lys
                                                               27 (11.02 %);
      Arg: 5 (2.04 %);
                               Asn: 16 ( 6.94 %);
                                                         GIn:
                                                                8 ( 3.27 %);
     Phe: 7 (2.86%);
```

Le complexe entre la molécule support et le composé dont on souhaite améliorer l'immunogénicité peut être produit par les techniques d'ADN recombinant, notamment par insertion ou fusion dans la molécule d'ADN codant pour le support, de l'ADN codant pour l'immunogène ou l'haptène.

Sélon un autre mode de mise en oeuvre le couplage covalent entre la molécule support et l'immunogène est réalisé par voie chimique, selon des techniques connues de l'homme du métier.

L'invention a également pour objet un gène de fusion permettant la mise en oeuvre du procédé d'amélioration de l'immunogénicité caractérisé en ce qu'il comprend une molécule d'ADN hybride produite par insertion ou fusion dans la molécule d'ADN codant pour la molécule support, de l'ADN codant pour l'immunogène ou haptène, fusionnée avec un promoteur; elle comprend également un vecteur contenant un tel gène, ledit vecteur pouvant avoir notamment pour origine un vecteur d'ADN qui provient d'un plasmide, d'un bactériophage, d'un virus et/ou d'un cosmide.

10 Un vecteur présentant la séquence ID n°: 76 ou 77 fait partie de l'invention, ainsi que le polypeptide correspondant. Ces polypeptides présentent les caractéristiques suivantes :

Séquence ID n°: 76

15 Poids Moléculaire : 38681

```
Gly: 11 (3.15%);
                              Ala:
                                    31 ( 8.88 %);
                                                       Ser:
                                                             18 ( 5.16 %);
     Thr: 37 (10.60 %);
                              Val:
                                    25 (7.16 %);
                                                       Leu: 23 ( 6.59 %);
     lle: 15 (4.30 %):
                              Pro:
                                    19 ( 5.44 %);
                                                       Cys:
                                                               ∃ ( 1.15 %);
20
     Met: 2 (0.57%);
                              His:
                                     4 ( 1.15 %);
                                                       Tyr:
                                                               9 ( 2.58 %);
     Asp: 22 (6.30%);
                                    22 ( 6.30 %);
                              Glu:
                                                       Lys: 48 (13.75 %);
     Arg: 7 (2.01%);
                              Asn: 26 ( 7.45 %):
                                                       Gln:
                                                             13 ( 3.72 %);
     Phe: 12 (3.44%);
                              Trp:
                                     1 (0.29%);
```

25 Séquence ID n°: 77

Poids Moléculaire: 39288

```
Gly: 12 (3.37%);
                              Ala:
                                    31 (8.71%);
                                                             22 ( 6.18 %);
     Thr: 37 (10.39 %);
                              Val:
                                    26 ( 7.30 %);
                                                       Leu: 23 ( 6.46 %);
30
     lle: 15 (4.21 %);
                              Pro:
                                    21 (5.90%);
                                                       Cys:
                                                              2 ( 0.56 %);
     Met: 2 (0.56 %):
                              His:
                                     4 ( 1.12 %);
                                                       Tyr:
                                                              9 ( 2.53 %);
     Asp: 23 (6.46 %);
                              Glu:
                                    22 ( 6.18 %);
                                                       Lys: 48 (13.48 %);
     Arg: 7 (1.97%);
                             Asna 26 ( 7.30%);
                                                       Gln: ~13.(~3.65 %);
     Phe: 12 (3.37%);
                              Trp:
                                     1 ( 0.28 %);
```

10

15

20

25

30

35

prignation with contribution

* C 1

La molécule d'ADN codant pour le complexe entre l'immunogène et la molécule support peut être intégrée dans le génome de la cellule hôte.

Le procédé selon l'invention comprend, dans l'un de ses modes de mise en oeuvre, une étape de production du complexe, par génic génétique, dans une cellule hôte.

La cellule hôte peut être de type procaryote et être notamment choisie dans le groupe comprenant : E. coli, Bacillus, Lactobacillus, Staphylococcus et Streptococcus ; il peut également s'agir d'une levure.

Selon un autre aspect, la cellule hôte provient d'un mammifère.

Le gène de fusion codant pour le complexe ayant une immunogénicité améliorée peut notamment être introduit dans la cellule hôte par l'intermédiaire d'un vecteur viral.

L'immunogène utilisé provient de présérence de bactéries, de parasites et de virus.

Cet immunogène peut être un haptène : peptide, polysaccharide.

Le procédé selon l'invention est particulièrement approprié pour un polypeptide de surface d'un agent pathogène. Lorsque celui-ci est exprimé sous forme de protéine de fusion, par les techniques d'ADN recombinant, la protéine de fusion est avantageusement exprimée, ancrée et exposée à la surface de la membrane des cellules hôtes. On utilise des molécules d'acides nucléiques qui sont capables de diriger la synthèse de l'antigène dans la cellule hôte.

Elle comprennent des séquences promoteur, signal de secrétion liée de façon fonctionnelle et séquence codant pour une region d'ancrage membranaire, qui seront adaptées par l'homme du metier.

L'immunogène peut notamment dériver d'une glycoproteine de surface du VRS: Fet/ou G.

Des résultats particulièrement avantageux sont obtenus avec des fragments de la protéine G du VRS, sous-groupes A ou B.

Les protéines dérivées de la glycoproteine G du sous-groupe A et du sous-groupe B du VRS peuvent être génétiquement fusionnées ou chimiquement couplées à BB.

L'invention a donce pour objet une complexe obtenu à partire de la séquence comprise entre les amino acides 130 et 230 de la protéine G du VRS, ou une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec ladite séquence de la protéine G.

10

15

20

25

30

35

Cette séquence peut être obtenue à partir de VRS humain ou bovin, appartenant aux sous-groupes A ou B.

La séquence comprise entre les amino acides 130 et 230 de la protéine G peut subir divers types de modifications destinées à moduler son activité immunogénique et son expression par le système hôte.

La Demanderesse a, en particulier, montré l'intérêt des polypeptides dans lesquels :

- l'acide aminé Cys en positions 173 et/ou 186 a été remplacé par un aminoacide ne formant pas de pont disulfure en particulier la scrine, et/ou
- les acides aminés en positions 176 et 182 sont susceptibles de former un pont covalent autre qu'un pont disulfure notamment l'acide aspartique et l'ornithine, et/ou
- les acides aminés phénylalanine correspondant aux positions 163, 165, 168 et/ou 170 de la séquence de la protéine G sont remplacés par un acide aminé polaire, en particulier la sérine, et/ou
 - la séquence comprise entre les acides aminés numérotés 162 et 170 est délétée.

Des peptides présentant l'une des séquences ID n°: 1 à 73, ou une séquence possédant au moins 90% d'homologie avec l'une des séquences ID n° 1 à 73 sont ainsi particulièrement adaptés à la mise en oeuvre de l'invention.

D'autres immunogènes adaptés à la mise en oeuvre du procédé selon l'invention comprennent un dérivé de la protéine de surface du virus de l'hépatite A, B et C, une protéine de surface du virus de la rougeole, une protéine de surface du virus parainfluenza 3, en particulier une glycoprotéine de surface telle que hémaglutinine, neuraminidase HN et la protéine de fusion F.

Les séquences nucléotidiques, ARN ou ADN, codant pour des complexes tels que définis précédemment, et comportant des éléments permettant de cibler l'expression dans certaines cellules hôtes spécifiques sont comprises dans l'invention. Elles peuvent être incorporées dans un vecteur; viral ou plasmidique; ce vecteur sera administré à un mammifère, notamment au sein d'une composition pharmaceutique, pour permettre la production in situ du complexe entre l'immunogène et la molécule support.

L'invention a également pour objet l'utilisation d'un gène de fusion ou d'un complexe entre un immunogène (P) et une molécule support tels que définis précédemment, à titre de médicament. Les compositions pharmaceutiques contenant le gène ou le complexe avec des excipients physiologiquement acceptables font également partie de l'invention. Ils sont particulièrement adaptés à la préparation d'un vaccin.

L'immunisation pourra être obtenue par l'administration de la séquence nucléotidique, seule ou par l'intermédiaire d'un vecteur viral. On peut également utiliser la cellule hôte, notamment une bactérie inactivée. Enfin, le complexe obtenu par couplage chimique ou sous forme de protéine de susion induit une réponse d'anticorps très forte comparée à (P) seul couplé à l'adjuvant de Freund.

Dans le cadre d'un vaccin contre le VRS, la Demanderesse a montré l'efficacité de la protéine de fusion BBG2A, où G2A est un fragment de 101 acides aminés de la protéine G du VRS-A (G aa 130 - aa 230) Seq id n°1. Immunisés chez les rongeurs, BBG2A et BBG2A&C couplés à l'Alum (Hydroxyde d'Aluminium) confèrent une protection totale contre l'épreuve de challenge contre le VRS-A (souche Long).

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans aucunement en limiter la portée.

Dans ces exemples on se référera à la figure suivante :

- Figure 1: Construction de pVABBG2(A).

5

10

15

20

25

30

35

EXEMPLE 1 :CLONAGE DE GENE G2A ET G2A&C DANS VECTEUR D'EXPRESSION DVABB308 ET PRODUCTION DE PROTEINES DE FUSION BBG2A, BBG2A&C DANS ESCHERICHIA COLI

1) Vecteur d'expression pVABB308

Le vecteur d'expression dans *E coli*, pVABB308 (5,5 Kbp) renferme le promoteur de l'opéron tryptophane (Trp), suivi du gène codant pour la région de liaison à l'Albumine humaine BB, d'origine de la protéine G du Streptocoque (Nygren et col, J. Mol. Recognit. 1988; 1:69-74) et un site de clonage multiple mp8, auquel on peut insérer divers gènes hétérologues (voir figure 1). Le plasmide pVABB308 contient un gène de fésistance à l'Ampicilline (AMP), un gène de résistance à la Tétracycline (Tet) et l'origine de réplication de *E. coli*. L'expression du gène est induite par addition de l'I.A.A. (Indole Acrylic Acid) dans le milieu de culture de *E coli* en phase de croissance exponentielle.

2) Clonage de gène G2A et G2A&C dans pVABB308

2.1. BBG2A

5

15

20

25

30

35

Le gène codant pour G (130-230) du VRS-A a été obtenu par la méthode d'assemblage de gènes synthétiques en phase solide (selon Stahl et col, Biotechniques 1992; 14: 424-434) et cloné dans le vecteur d'expression pVABB par les sites de restriction EcoRl et Hind III. Le vecteur résultant est nommé pVABBG2A (5791 pb). Le produit de susion BBG2A est purisié à partir du cytosol de *E coli* transsormé par le vecteur pVABBG2A sous deux formes:

 - une forme soluble, BBG2A (sol), après désintégration des cellules et centrifugation, le surnageant contenant les protéines solubles est directement chargé sur colonne d'affinité.

Les produits sont récupérés après élution à pH acide.

- une forme insoluble, BBG2A (insoluble), obtenue après renaturation dans un milieu oxydant des corps d'inclusion dissous dans un agent chaotropique (Guanidine HCl) (31, 93) puis purifiée par affinité.

2.2. BBG2A&C

Les deux résidus cystèine (173, 186) sont remplacés par des sérines (Ser). Lors de l'assemblage de gènes, l'oligonucléotide qui renferme les 2 résidus Cys codés par le triplet (TGC) est substitué tout simplement par un autre oligonucléotide dont un des nucléotides a changé : (TCC) codant pour Ser. Nous avons voulu délibérément altérer un pont disulfure dans cette version pour garder uniquement le pont disulfure formé par les Cys (176,182), qui est critique pour la protection (Trudel et col, Virology 1991; 185: 749-757).

Nous avons introduit un résidu Met entre la queue d'affinité BB et G2A ou BB et G2A&C: BB-Met-G2A, BBM et G2A&C, ce qui permet d'effectuer un clivage chimique du produit de fusion par le bromure de cyanogène (CNBr); le mélange est passé sur colonne d'afinité HSA-Sepharose. Le peptide clivé G2A (G2A&C) n'est pas fixé et donc récupéré dans l'éluat, ensuite purifié par HPLC phase réverse.

3) Fermentation et purification de protéines de fusion

Dans deux erlenmeyers contenant 250 ml de milieu TSB (Triptic Soy Broth, Difco) avec de l'Ampicilline (100 µg/ml, Sigma) et de la Tétracycline (8 µg/ml, Sigma), on inocule avec E. coli RV308 transformés avec les plasmides pVABBG2A et pVABBG2A&C respectivement. On incube pendant

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

9

16 heures à $T^{\circ} = 32^{\circ}C$ sous agitation. 200 ml de cette culture sont inoculés dans un fermenteur (CHEMAP CF3000, ALFA LAVAL) contenant 2 litres de milieu de culture. Le milieu contient (g/l) = glycérol, 5; sulfate d'ammonium, 2,6; dihydrogénophosphate de potassium, 3; hydrogénophosphate dipotassium, 2 ; citrate de sodium 0,5 ; extrait de levure, 1; Ampicilline, 0,1; Tétracycline 0,008; Thiamine, 0,07; sulfate de magnésium, 1 et 1 ml/l de solution de traces éléments et 0,65 ml/l de solution de vitamines. Les paramètres contrôlés durant la fermentation sont : le pH, l'agitation, la température, le taux d'oxygénation, l'alimentation de sources combinées (glycérol ou glucose). Le pH est régulé à 7,3. La température est fixée à 32°C. La croissance est contrôlée en alimentant du glycérol à un débit constant pour maintenir le signal de tension de l'oxygène dissous à 30 %. Lorsque la turbidité de la culture (mesurée à 580 nm) atteint la valeur de 80 (environ après 27 heures de culture), la production des protéines est induite par addition de l'acide indole acrylique (I.A.A.) à la concentration finale de 25 mg/l. Trois heures après induction, les cellules sont récoltées par centrifugation. Les rendements en biomasse obtenus sont environ 150 g/l de culture.

10

15

20

25

30

Une fraction de 30 g de biomasse humide est resuspendue dans 70 ml de solution de TST (Tris-HCl 50 mNl pll 8,0, NaCl 200 mNl, 0,05 % Tween 20 et EDTA 0,5 mNl). Les cellules sont désintégrées par sonication (Vibracell 72401, Sonics & Materials). Après centrifugation du lysat cellulaire, le surnageant est filtré (1,2 µm) et dilué dans 500 ml de TST. Les protéines de fusion ainsi obtenues sous formes solubles sont purifiées sur colonne d'affinité : HSA-Sepharose (human serum albumin) selon le protocole décrit par (Stahl et col, J. Immunol. Methods, 1989 ; 124 : 43-52).

Le lysat insoluble, après centrifugation, est lavé une fois avec un tampon (Tris-HCl 50 mM pH 8,5; MgCl₂ 5 mM). Après lavage, le culot est solubilisé dans 30 ml de chlorhydrate de guanidine 7 M, Tris-HCl 25 mM (pH 8,5), Dithiotreitol (DTT) 10 mM, suivi d'une incubation à 37°C pendant 2 heures. Les protéines solubilisées sont additionnées à un tampon de renaturation (Tris-HCl 25 mM (pH 8,5); NaCl 150 mM et 0,05 % Tween 20).

La concentration du chlorhydrate de guanidine est ajustée à la concentration finale de 0,5 M dans le tampon de renaturation avant l'addition des protéines de fusion solubilisées. Le mélange est incubé à température ambiante, sous agitation modérée, pendant 16 heures. Après centrifugation, les produits de fusion solubles dans le surnageant sont purifiés sur colonne HSA-Sepharose. Les protéines de fusion purifiées sont analysées sur gel SDS-PAGE (12 %) dans des conditions réduites, sur l'appareil MINI PROTEAN II SYSTEM (BIORADS). Les protéines sont visualisées avec du Coomassie brilliant blue R250.

10

15

20

5

EXEMPLE 2: EFFET PORTEUR DU POLYPEPTIDE BB ET IMMUNOGENICITE DE BBG2A&C

1. Schéma d'immunisations

Des souris C57Bl/6 (5 par lot) ont reçu 2 injections sous-cutanée de 10 µg d'équivalent G2A&C en présence d'adjuvants de Freund à J0 (adjuvant complet) et J14 (adjuvant incomplet). A J21, les sérums ont été testés individuellement en ELISA pour la production d'anticorps spécifiques de G2A&C. Le titre anticorps est déterminé comme étant l'inverse de la dilution du sérum donnant 2 fois l'absorbance du sérum de l'animal avant immunisation. Les résultats présentés sont la moyenne arithmétique des titres anticorps anti-G2A&C obtenus pour chacun des lots.

TABLEAU DE RESULTATS

$\overline{}$	•
•	•
-	_,

	ANTIGENE	Titre moyen d'anticorps anti G2ΛδC
	1) G2A&C + AF	180
	2) BBG2A&C + AF	92 800
30	3) G2A&C + BB + AF	1 200

2. Résultats

Le tableau ci-dessus montre que G2A&C est un faible immunogène même en présence d'adjuvant de Freund. La protéine BB a un faible pouvoir adjuvant, puisqu'additionnée à G2A&C le titre anticorps anti-G2A&C n'augmente que d'un log. En revanche, la susion de BB à G2A&C accroît la production d'anticorps anti-G2A&C d'environ 3 log.

Nous pouvons donc conclure que BB est une excellente protéine porteuse pour G2A&C et que la protéine de fusion BBG2A&C est très immunogène.

10

15

20

25

EXEMPLE 3 : ETUDE DE PROTECTION INDUITE PAR DES PROTEINES DE FUSION BBG2A ET BBG2A&C CHEZ LES RONGEURS

a) Protocoles d'étude

Des souris BALB/c et des rats des cotonniers (Sigmodon hispidus) femelles (IFFA-CREDO), modèles animaux pour l'infection par le VRS, sont utilisés dans les expériences d'immunisation.

Les groupes d'animaux reçoivent 1, 2, ou 3 doses de 200 μ g, 20 μ g, 2 μ g ou 0,2 μ g de candidat vaccin VRS-A dans 20 % d'hydroxyde d'aluminium (Al(OH)₃) (v/v) à 2 semaines d'intervalle. Les souris sont immunisées par voie intrapéritonéale (i.p.), les rats des cotonniers par injections intramusculaires (i.m.). Les groupes contrôles reçoivent 10⁵ DICT₅₀ de VRS-A ou du PBS-A (PBS sans Ca²⁺ ni Mg²⁺) dans 20 % d'hydroxyde d'aluminium (v/v).

Trois à quatre semaines après la dernière immunisation, les animaux sont challengés par voie intranasale (i.n.) avec environ 105 DICT₅₀ VRS-A. Ils sont sacrifiés 5 jours plus tard, après ponction sanguine intracardiaque. La présence du virus dans leurs poumons est testée selon Trudel et col, Virology 1991; 185: 749-757).

Les différents produits testés sont BBG2A, BBG2A&C et BB seul.

30

b) Tableau de résultats

Résultats de protection chez les rongeurs Tableau 3.1

		Sour	<u>ris</u>	Rat des coto	onniers .
10	Antigènes	Protection*	Protection complète°	Protection	Protection complète
	BBG2A	41/41+	38/41	22/22	22/22
	BBG2A&C	32/34	27/3-4	8/13	7/13
	ВВ	0/20	0/20	0/3	0/3
15	RSV-A	28/28	28/28	17/17	17/17
	PBS-A	0/29	0/29	0/21	0/21

- * Protection = une réduction de virus dans les poumons de ≥ 20 log₁₀2 par rapport au titre moyen de virus dans les poumons des souris immunisées avec PBS-A.
 - * Protection complète = aucun virus détecté dans les poumons.
 - + X/Y où X = nombre des animaux protégés ou complètement protégés ;
- Y = nombre des animaux testés

10

15

20

25

30

35

-. -----

ıris	
a sou	
nez la	
on c	u 3.2
otecti	ablea
le pr	L
iils d	
éta	

. Alk.	3 doses d'antigènes	antigènes	2 doses d'antigènes	antigènes	1 dose d	1 dose d'antigènes
	BBG2A	BBG26C	BBG2A	BBG25C	BBG2A	BBGZ&C
200 ug/dose Protection*	+6/6	6/6	4/4	4/4	4/4	2/4
Protection complète	6/6	6/8	4/4	3/4	3/4	1/4
20 ug/dose Protection*	4/4	4/4	3/3	Ž	¥	ź
Protection complète	4/4	4/4	2/3	ĮŽ	눌	Ż
2 ug/dose Protection*	4/4	4/4	2/2	Ź	Þ	Ż
Protection complète	3/4	3/4	2/2	Ţ	Z	Ę
0.2 ug/dose Protection*	4/4	4/4	<u>z</u>	Z	Ę	Ż
Protection complète	4/4	37.4	<u> </u>	뉟	뉟	Ę

* Protection = une réduction de virus dans les poumons de 2log102 par rapport au titre moyen de virus dans les poumons

NT = Non testdes

des souris immunisées avec PBS-A.

Protection complète = aucun virus détecté dans les poumons.

+X/Y où X = nombre de souris protégées ou complètement protégées;

Y = nombre de souris testées

Résultats des test immunologiques chez les souris

Tableau 3.3

5	Antigènes	ELISA(LOG ₁₀ moyen)	Anticorps neutralisants (titre moyen/25µl)
	BBG2A	5.09 (28)	≥ 512 (15)
	BBG2A&C	3.71 (29)	≥ 256 (12)
10	RSV-A	5.32 (21)	≥ 512 (12)

() = nombre d'animaux testés

c) Discussion

15

20

25

30

Les résultats expérimentaux de protection sont présentés dans les tableaux 3.1. et 3.2. Chaque molécule a été testée au cours de 2 expériences indépendantes au moins. Les résultats montrent clairement que, indépendamment des protocoles d'immunisation utilisés, BBG2A protège les rongeurs contre une infection pulmonaire par le VRS-A. Dans nos conditions expérimentales, une injection unique de 200 µg, 2 de 2 µg, ou 3 de seulement 0,2 µg de BBG2A sont suffisantes pour protéger les souris contre l'infection (Tableau 3.2). Du virus a été détecté chez un troisième animal du même groupe mais à la limite de detection. Ces résultats suggèrent que BBG2A présente un potentiel et une efficacité très comparables à ceux du VRS-A chez les animaux immunises contrôles et à ceux des vaccins candidats sous-unitaires du VRS-A décrits dans la littérature.

BBG2A&C a aussi été efficace chez la souris, protégeant 32 animaux sur 34 contre l'infection pulmonaire. Deux doses de 200 µg se sont révélées efficaces, tout comme 3 injections de 0,2 µg. Ainsi, dans ces schémas d'immunisation comportant plusieurs injections, BBG2A&C s'est montré comparable en activité et en efficacité chez la souris aux candidats vaccins sous-unitaires du VRS-A-defa décrits:

10

15

20

בייקריסים איים בייניקיים .

Les résultats des tests immunologiques de la réponse humorale et cellulaire, chez la souris BALB/c, sont présentés sur le tableau 3.3. En général, les titres moyens d'anticorps spécifiques anti-VRS-A obtenus en technique ELISA sont considérés comme un des reflets de l'activité protectrice des vaccins candidats. Les sérums des souris immunisées avec le VRS-A ont montré de façon constante des titres d'anticorps anti-VRS-A élevés. Le virus n'a jamais été détecté dans les poumons de ces animaux. Les souris immunisées par BBG2A ont montré des titres moyens d'anticorps anti-VRS-A semblablement élevés et ont toujours été protégées lors d'un challenge par le VRS-A.

BBG2A&C a permis d'induire des titres moyens d'anticorps anti-VRS-A inférieurs par rapport aux molécules mentionnées ci-dessus. De plus, les animaux immunisés par cette molécule ont montré une protection légèrement réduite. Si les sérums de quelques animaux immunisés par BBG2A&C ont montré des titres d'anticorps spécifiques anti-VRS-A très faibles (données non représentées), certains de ces animaux ont néanmoins été totalement protégés lors d'un challenge par le VRS-A.

Les études de protection mettent en évidence l'efficacité protectrice des vaccins candidats sous-unitaires anti-VRS-A. Deux molécules, BBG2A et BBG2A&C, se sont révélées très efficaces dans deux modèles de rongeurs pour l'infection au VRS-A, lors du challenge avec le virus homologue.

EXEMPLE 4: EFFICACITÉ IMMUNOGÉNIQUE EL PROTECTRICE DE BBG2A&C PAR RAPPORT À G2A&C CHEZ LA SOURIS BALBZO.

Matériels et méthodes:

Des groupes de 4 souris BALB/c, séronégatives vis-à-vis du VRS-A, ont été immunisées par injections intrapéritonéales (i.p.) 2 fois à 2 semaines d'intervalle avec 5.1, 0.51 et 0.051 nM de BBG2A&C et de G2A&C. La dernière molécule est dérivée d'un clivage chimique de BBG2A&C par le

Bromure de Cyanogène. Un groupe de 3 souris a été immunisé 2 fois à 2 semaines d'intervalle par le tampon PBS pour servir de témoins négatifs. L'Alhydrogel (A1(OH)₃) (20% v/v) (Superfos BioSector, Danemark) a été utilisé comme adjuvant pour toutes les immunisations. Une ponction sanguine est réalisée 2 semaines après la dernière immunisation afin de déterminer les titres ELISA contre le G2AδC. Les souris ont été challengées avec le VRS-A (10⁵ DICT₅₀) 3 semaines après la dernière immunisation. Elles ont été sacrifiées 5 jours plus tard et soumises à une ponction cardiaque afin de titrer les anticorps anti-VRS-A post-challenge, et les poumons ont été prélevés afin de titrer le VRS-A pulmonaire.

<u>Résultats</u>:

Voir Tableau 4.

15

20

25

30

10

5

Les résultats d'ELISA anti-G2A δ C indiquent que BBG2A δ C est toujours plus immunogénique que G2A δ C, quelle que soit la dose administrée (0.051 - 5.1 nM). Surtout à 0.051 nM, BBG2A δ C induit un titre moyen anti-G2A δ C de log₁₀ 3.27, alors que la même concentration de G2A δ C n'induit pas des anticorps anti-G2A δ C détectables. De même, pour ce qui concerne les ELISA anti-VRS-A; 4 souris sur 4 immunisées avec 5.1 ou 0.51 nM de BBG2A δ C ont été séropositives, dont des titres moyens de log10 2.67 et 2.78, respectivement. Deux souris sur 4, cependant, immunisées avec 5.1 nM de G2A δ C ont été séropositives, dont une à la limite de détection de l'essai et un titre moyen de log₁₀ \leq 2.19. Les souris immunisées avec 0.51 ou 0.051 nM de G2A δ C n'ont pas eu d'évidence d'anticorps anti-VRS-A.

Toutes les souris immunisées avec 5.1 ou 0.51 nM de BBG2A&C ont eu leurs poumons protégés contre un challenge avec le virus homologue. A part chez une souris immunisée avec 0.51 nM de BBG2A&C qui n'a présenté du virus qu'à la limite de détection de la méthode, la présence de virus pulmonaire n'a été mise en évidence chez aucun des autres animaux. Après immunisation avec 0.051 nM de BBG2A&C, 3 souris sur 4 ont été protégées, dont 2 sans évidence de virus pulmonaire. La 4éme a eu une

10

20

diminution de virus pulmonaire de l'ordre de log₁₀ 1.16 par rapport au titre moyen des témoins immunisés avec le PBS-A.

Trois souris sur 4, immunisées avec 5.1 nM de G2AδC, ont eu les poumons protégés contre un challenge avec le VRS-A. La 4éme a eu une diminution du virus pulmonaire de l'ordre de log₁₀ 1.75 par rapport au titre moyen des témoins immunisés avec le tampon PBS-A. Parmi·les souris protégées, il n'y a eu qu'une seule sans virus pulmonaire détecté. Nous observons les mêmes résultats après immunisation avec 0.51 nM de G2AδC, mise à part une souris non-protégée qui n'a pas présenté de diminution importante de virus pulmonaire par rapport aux témoins immunisés avec le tampon PBS-A. Les voies respiratoires inférieures des souris immunisées avec 0.051 nM de G2AδC n'ont pas été protégées contre un challenge avec le virus homologue.

15 <u>Conclusions</u>:

Les résultats indiquent, selon les conditions de cette étude, que BBG2A&C est de l'ordre de 10 à 100 fois plus efficace queG2A&C pour l'induction des réponses immunitaires qui protègent les poumons contre un challenge avec le VRS-A.

Efficacité comparative d'immunogénicité et de la protection induite chez la souris BALB/c immunisée par $BBG2A\delta C$ ou $G2A\delta C$. Tableau 4:

Concentration d'immunogène (nNI)		Titre ELISA (log 10)	A (log ₁₀)		% animaux protégés	protégés	log10 DICT50 RSV-A	0 RSV-A
e Immunisé avec	BBG2/	<u>vs</u> G2A8C <u>A8C</u> <u>G2A8C</u>	NS-A BUG2A&C G	<u>15-A</u> <u>G2A6C</u>	BBG2A&C G2A&C	GZASC	BBG2A&C	GZA&C
5.1	5.06 ± 0.27	4.70 ± 0.46	2.67 ± 0.83	≤2.19 ± 0.48	. 100	25	<1.53 ± 0.12 ≤1.80 ± 0.35	1.80 ± 0.35
0.51	4.46 ± 0.46	3.86 ± 0.59	2.78 ± 0.60	<1.95 ± 0.00	75	25	≤1.47 ± 0.04 ≤1.97 ± 0.99	1.97 ± 0.99
0.051	3.27 ± 1.53	<1.95 ± 0.0	<2.19 ± 0.48	<1.95 ± 0.00	20	0	<1.93 ± 0.67 4.08 ± 0.48	4.08 ± 0.48
PBS-A		•	<1.95	<1.95 ± 0.00	0		4.03 ± 0.29	0.29

Tableau 5: Efficacité protectrice des candidats vaccins chez la souris BALB/c contre un challenge avec le VRS-A.

Logic	Log10DICT50VRS-A	III	Tilres ELISA (log10)	28101
		P.Im* vs antingen	P.Im vs VRS-A	P.Ch-vs VRS-A
V	<1.45 ± 0.00	6.25 ± 0.00	3.38 ± 0.00	3.38 ± 0.00
V	<1.45 ± 0.00	6.41 ± 0.28	4.66 ± 0.28	4.66 ± 0.28
⊽	<1.45 ± 0.00	6.09 ± 0.28	4.66 ± 0.28	4.58 ± 0.35
₩	<1.45 ± 0.00	5.93 ± 0.28	4.34 ± 0.00	4.18 ± 0.28
⊽	<1.45 ± 0.00	5.77 ± 0.00	4.34 ± 0.48	4.34 ± 0.48
⊽	<1.45 ± 0 00	5.77 ± 0.00	3.54 ± 0.28	3.86 ± 0.00
6	3.74 ± 0.29	,	2.03 ± 0.20	1.95 ± 0.00
v	<1.45 ± 0.00	,	4.82 ± 0.00	4.82 ± 0.00

• P.Im. = résultats d'ELISA post-immunisation mais avant challenge. • P.Ch. = résultats d'ELISA des sérums prèlevés par ponction cardiaque lors du sacrifice.

EXEMPLE 5: EFFICACITÉ PROTECTRICE DES CANDIDATS VACCINS CHEZ LA SOURIS BALB/c CONTRE UN CHALLENGE AVEC LE VRS-A.

Matériels et Méthodes:

5

10

15

20

Des groupes de 3 souris ont été immunisés 2 fois à 2 semaines d'intervalle avec 20 µg des produits suivants:

BBG7A, BBG200A, BBG198A, BBG196A, BBG194A et BBG192A, G7A(Seq id 29); G200(Seq id 23); G198(Seq id 24); G196(Seq id 25);

G194(Seq id 26); G192(Seq id 27).

Deux groupes de 6 et 4 souris ont été immunisés 2 fois à 2 semaines d'intervalle par le PBS-A et le VRS-A (105 TCID₃), respectivement, comme témoins. L'Alhydrogel (Al(OH)₃) (20% v/v) a été utilisé comme adjuvant pour chaque immunisation. Tous les animaux ont été prélevés à l'oeil avant la 1ère immunisation afin de vérifier leur séronégativité vis-à-vis du VRS-A. Tous étaient séronégatifs ou ont eu des titres à la limite de détection de l'essai EUSA. Deux semaines après la 2ème immunisation, ils ont été prélevés à l'oeil pour confirmer leur séroconversion vis-à-vis des antigènes et du VRS-A. Trois semaines après la dernière immunisation, les souris ont été challengées par voie intra-nasale avec 105 TCID₅₀ de VRS-A. Les souris ont été sacrifiées 5 jours après le challenge: elles ont été soumises à une ponction cardiaque; les poumons ont été prélevés afin de titrer le virus dans les voies respiratoires inférieures. Les sérums post-challenge ont été testés en ELISA contre les antigènes viraux.

Résultats:

Voir tableau 5.

30

35

25

Les souris immunisées avec BBG200A, BBG198A, BBG196A, BBG194A, BBG192A, et BBG7A ont été protégées contre un challenge avec le VRS-A sans évidence de virus dans les poumons. Tous les produits ont induit des titres moyens d'anticorps élevés contre l'antigène d'immunisation (log 10 5.77 - 6.41) et le VRS-A (log10 3.38 - 4.66).

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

21

Ces résultats sont en accord avec ceux issus des souris immunisées avec le VRS-A.

Conclusions:

5

Les molécules ci-dessus sont très immunogéniques et induisent des réponses immunitaires capables de protéger les poumons de la souris BALB/c contre un challenge avec le VRS-A. Ils constituent donc des candidats potentiels vaccins contre le VRS-A.

10

EXEMPLE 6: EFFICACITÉ PROTECTRICE DE BB-G4A CHEZ LA SOURIS BALB/c CONTRE UN CHALLENGE AVEC LE VRS-A.

Matériels et Méthodes:

15

20

25

30

Deux groupes de 3 souris ont été immunisés 2 fois à 2 semaines d'intervalle avec 20 µg de BB-G4A ou TT-G4A. Les molécules sont dérivées d'un couplage chimique du peptide G4A (residues 172-187) sur les protéines porteuses (soit BB soit TT). Deux groupes de 6 et 4 souris ont été immunisés 2 fois à 2 semaines d'intervalle par le PBS-A et le VRS-A (105 TClD₅₀), respectivement, comme témoins. L'Alhydrogel (Al(OH)₃) (20% v/v) a été utilisé comme adjuvant pour chaque immunisation. Tous les animaux ont été prélevés à l'oeil avant la lère immunisation afin de vérifier leur séronégassvité vis-à-vis du VRS-A. Tous étaient séronégatifs ou ont eu des titres à la limite de détection de l'essai ELISA. Deux semaines après la 2ème immunisation, ils ont été prélevés à l'oeil pour confirmer leur séroconversion vis-à-vis des antigènes et du VRS-A. Trois semaines après la dernière immunisation, les souris ont été challengées par voie intra-nasale avec 105 TCID 50 de VRS-A. Les souris ont été sacrifiées 5 jours après le challenge: elles ont été soumises à une ponction cardiaque; les poumons ont été prélevés afin de titrer le virus dans les voies respiratoires inférieures. Les sérums posi-challenge ont été testés en ELISA contre les antigènes viraux.

10

15

25

Résultats:

BB-G4A, protéine dérivée d'un couplage du peptide G4A sur BB, a protégé les souris sans évidence du virus pulmonaire. TT-G4A, protéine dérivée d'un couplage du peptide G4A sur TT a été moins efficace que BB-G4A en ce qui concerne la protection des poumons; 2 souris sur 3 ont été protégées, respectivement, dont 1 sans évidence de virus pulmonaire. La souris non-protégée a eu une diminution du taux de virus de l'ordre de $\log_{10} 1.52$ par rapport aux témoins immunisés par le PBS-A. Les rapports porteur:peptide pour BB-G4A et TT-G4A sont de ~1:7 et ~1:21, respectivement. Ces résultats indiquent donc que BB est un meilleur porteur de G4A que TT.

Les 2 produits ont induit des titres d'anticorps élevés contre l'antigène d'immunisation (\log_{10} 5.77 et 6.73, respectivement, pour les sérums anti-BB-G4A et anti-TT-G4A post-immunisation). Par contre, les animaux immunisés avec ces vaccins candidats ont eu des titres anti-VRS-A très faibles (\log_{10} 2.11 \pm 0.28 et 2.43 \pm 0.48, respectivement, pour les sérums anti-BB-G4A et anti-TT-G4A postimmunisation).

20 Conclusions:

BB-G4A est capable de protéger les souris contre un challenge avec le VRS-A sans évidence du virus pulmonaire. Il confirme donc son potentiel comme vaccin anti-VRS-A. Les résultats indiquent egalement que BB est un meilleur porteur de G4A que TT.

Efficacité protectrice de BB-G4A chez la souris BALB/c contre un challenge avec le VRS-A.

Tableau 6:

Produit	1 on DICT. VBC.A	;;il	Titres ELISA (log ₁₀)	<u> </u>
	LE pounion	P.lm* vs antingen	P.Im vs VRS-A	P.Ch. vs
20µg BB-G4A	<1.45 ± 0.00	5.77 ± 0.00	2.11 ± 0.28	1.95 ± 0.00
20µg TT-C4A	≤1.78 ± 0 38	6.41 ± 0.28	6.41 ± 0.28 2.43 ± 0.48	2.27 ± 0.55
PBS-A	374 + 0.29	•	2.03 ± 0.20	1.95 ± 0.00
RSV-A	<1.45 + 0.00	٠	4.82 ± 0.00	4.82 ± 0.00

• P.Im. = résultats d'ELISA post unununsation mais avant challenge. • P.Ch. = résultats d'ELISA des serums prélevés par ponction cardiaque lors du sacrifice.

EXEMPLE 7: PROTECTION CROISÉE DES POUMONS DES SOURIS BALB/c IMMUNISÉES AVEC BBG2A PAR VOIE INTRAPÉRITONÉALE VIS-À-VIS D'UN CHALLENGE HÉTÉROLOGUE AVEC LE VRS-B (SOUCHE 8/60).

5

10

15

20

35

Matériels et Méthodes:

Des souris BALB/c ont été immunisées soit 2 fois soit 3 fois à 2 semaines d'intervalle avec 20 µg de BBG2A par injection intrapéritonéale. Un autre groupe de souris ont été immunisées de la même façon par le PBS-A comme témoins. L'Alhydrogel (Al(OH)₃) (20% v/v) a été utilisé comme adjuvant pour chaque immunisation. Un prélèvement de sang a été réalisé avant la lère immunisation afin de vérifier leur séronégativité vis-à-vis du VRS-A. Trois semaines après la dernière immunisation les souris ont été challengées par voie intra-nasale avec 105 TCID₅₀ de VRS-A ou avec avec 105 TCID₅₀ de VRS-B. Les souris ont été sacrifiées 5 jours après le challenge: elles ont été soumises à une ponction cardiaque; les poumons ont été prélèvés afin de titrer le virus dans les voies respiratoires inférieures. Les sérums post-challenge ont été testés en ELISA contre les antigènes viraux.

Résultats:

Toutes les souris étaient séronégatives pour le VRS-A au début de l'étude. Le premier groupe, 11 souris sur 11, immunisées avec 20 µg de BBG2A, ont été protégées vis-à-vis d'un challenge avec le VRS-A. Le deuxième groupe, 11 souris sur 11, ont été également protégées vis-à-vis d'un challenge hétérologue avec le VRS-B (tableau 7).

30 Conclusions:

L'immunisation des souris BALB/c avec l'antigène BBG2A confère, une protection non seulement contre le VRS-A mais également vis-à-vis d'un challenge avec le VRS-B. L'antigène BBG2A induit donc une protection croisée vis-à-vis d'un challenge hétérologue.

10

15

20

25

30

Protection croisée des poumons des souris BALB/c immunisées par BBG2A par Tableau 7:

voie intrapéritonéale.

	iimaux üsés		
g-S)	Nbre d'animaux immunisés	11	5
Challenge avec le VRS-B	% protection	100	0
Cha	Log ₁₀ DITC ₅₀ /g poumon	1.68 ± 0.36	4.25 ± 0.27
γ.ν	Nbre d'animaux immunisés	11	4
Challenge avec le VRS-A	OITC50 a / g protection ^b Nore d'animaux sumon	100	0
Chal	Log10 DITC ₅₀ a / g	<1.45 ^c ± 0.00	4.08 ± 0.60
e e	e **	20µg BBG2A	PBS-A:

% protection b = une réduction de virus dans les poumons de ≥ log10 1.8 par rapport au titre moyen de virus dans les poumons des souris immunisées avec le PBS-A. <1.45c = limite de détection de virus dans cet essai. DITC50 a <= dose infectieuse de culture lissu 50

EXEMPLE 8: ETUDE DE L'EFFET PRIMING DE BB SUR L'IMMUNISATION AVEC BBG2A

Des souris BALB/c sont sensibilisées à la protéine BB puis reçoivent une injection de BBG2A. Les titres IgG anti-G2A obtenus chez ces animaux sont comparés de ceux obtenus avec des souris recevant deux injections de BBG2A.

Matériel et Méthodes

10

Deux souris BALB/C (N=5/lot) sont immunisées en sous-cutané comme décrit ci-dessous :

	JO	J14
lot 1	O.1 ml PRS	0.1 ml PBS
lot 2	20 μg BBG2A + AFC	20 μg BBG2A + AFI
lot 3	100 μg BB + AFC	20 μg BBG2A + AFI

AFC: Adjuvant Freund complet; AFI: Adjuvant Freund incomplet

Le sang des animaux est prélevé à J7 et J21 et le titre IgG sérique anti-G2A est déterminé individuellement par ELISA.

Résultats

Tableau de titres IgG anti-G2A

5									
		J7		J21					
		LOT 2	LOT 1	LOT 2	LOT 3				
10	S1	2	2	3.81	3.51				
	S2	2	2	3.81	4.11				
15	S3	2	2	3.81	4.41				
13	S4	2	2	4.4]	3.51				
	S 5	2	2	3.81	4.71				
20	m <u>+</u> σ	2	2 3.93	<u>+</u> 0.27 4.0	5 <u>+</u> 0.54				

En résumé, le tableau de titres IgG anti-G2A à J7 et J21 :

25					
		10	<u>J</u> .7	J14	J21
	lot 1	0.1 ml PBS	-	0.1 ml PBS	2
30	lot _. 2	20 μg BBG2A + AFC	2	20 μg BBG2A + AFI	3.93 <u>+</u> 0.27
	lot 3	100 μg BB + ΛFC	-	20 μg BBG2A + AFI	4.05 <u>+</u> 0.54

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

28

LOT 2: 2 injections de BBG2A

Une semaine après la première injection de 20 μg de BBG2A, on ne détecte pas d'IgG anti-G2A. En revanche, une semaine après la seconde injection de BBG2A il y a une forte production d'IgG anti-G2A : environ 4 $\log 10$.

LOT 3: injection $n^{\circ} 1 = BB$, injection $n^{\circ} 2 = BBG2A$

Après sensibilisation avec 100 μg de BB, une injection de 20 μg de BBG2A suffit pour induire un titre lgG anti-G2A de 4 log10, titre semblable à celui obtenu avec 2 injections de 20 μg de BBG2A.

Conclusion:

15

20

Ces résultats montrent que BB induit la production de cellules Th mémoires qui ont fourni le "help" nécessaire aux cellules B spécifiques de G2A lors de l'immunisation primaire avec BBG2A, ce qui aboutit à une réponse secondaire de type lgG. Ainsi, des cellules B naives peuvent donc êtres stimulées pour produire des anticorps anti-G2A.

BB fournit donc le "T cell help" adéquat à la production d'anticorps dirigés contre G2A; en cela, il se comporte comme une protéine porteuse.

PCT/FR95/01466

29

LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATIONS GENERALES:
 - (i) DEPOSANT: :
 - (A) NOM: PIERRE FABRE MEDICAMENT
 - (B) RUE: 45 PLACE ABEL GANCE
 - (C) VILLE: BOULOGNE
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 92100
- (ii) TITRE DE L' INVENTION: PROCEDE POUR AMELIORER L'IMMUNOGENICITE D'UN COMPOSÉ IMMUNOGENE OU D'UN HAPTENE ET APPLICATION A LA PREPARATION DE VACCINS
 - (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 78
 - (iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) ORDINATEUR: Apple Macintosh
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: MAC OS Systeme 7
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)
 - (v) DONNEES DE LA DEMANDE ANTERIEURE:
 - (A) NUMERO DE LA DEMANDE: FR 9413310
 - (B) DATE DE DEPOT: 07-NOV-1994
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 303 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1...303
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

ACC GTG AAA ACC AAA AAC ACC ACG ACC CAG ACC CAG CCG AGC AAA

Thr Val Lys Thr Lys Asn Thr Thr Thr Gln Thr Gln Pro Ser Lys

1 5 10 15

CCG	ACC	ACC	AAA	CAG	CGT	CAG	AAC	AAA	CCG	CCG	AAC	AAA	CCC	AAC	AAC	96
Pro	Thr	Thr	Lys 20	Gln	Arg	Gln	Asn	Lys 25	Pro	Pro	Asn	Lys	Pro 30	Asn	Asn	
GAT Asp	TTC Phe	CAT His 35	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 40	TTC Phe	GTG Val	CCG Pro	TGC Cys	AGC Ser 45	ATC Ile	TGC Cys	AGC Ser	144
AAC Asn	AAC Asn 50	CCG Pro	ACC Thr	TGC Cys	TGG Trp	GCG Ala 55	ATC Ile	TGC Cys	AAA Lys	CGT Arg	ATC Ile 60	CCG Pro	AAC Asn	AAA Lys	AAA Lys	192
CCG Pro 65	GGC Gly	AAA Lys	AAA Lys	ACC Thr	ACG Thr 70	ACC Thr	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	AAA Lys 75	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	TTC Phe	AAA Lys 80	240
ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys	AAA Lys	GAT Asp 85	CAT His	AAA Lys	CCG Pro	CAG Gln	ACC Thr 90	ACC Thr	AAA Lys	CCG Pro	AAA Lys	GAA Glu 95	GTG Val	288
	ACC Thr															303

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 303 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..303
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

ACC GCG CAG ACC AAA GGC CGT ATC ACC ACC AGC ACC CAG ACC AAC AAA 48
Thr Ala Gln Thr Lys Gly Arg Ile Thr Thr Ser Thr Gln Thr Asn Lys
1 5 10 15

	ACC Thr		Ser								Lys	GAT Asp		96
	CAC His 35					-								144
	CAG Gln													192
	AAG Lys													240
	AAC Asn													288
	ATC Ile													303
(i)	(E (C (D TYP CAR	ACTE CONTROL CONTRO	RIST PE: MBRE MOL MOL RIST M/CL	IQUE	S DE 303 éoti BRIN ION: E: A	LA pair de 'S: s lin	SEQU es d impl éair	ENCE e ba						
	DES AAA					_				ccs .	AGC .	AAA		48
												Ľys -	·	
	ACC . Thr													96

				•												
					GTG Val											144
		Pro			TGG Trp		Ile					Pro				192
					ACG Thr 70										•	240
					CAT His											288
			AAA Lys 100													303
(2)	INFO	ORMAT	rion:	5 PO(JR LA	A SE	Q ID	NO:	4:							
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 303 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 																
	(ii)) TYI	PE DI	E MOI	LECUI	LE: A	ADN									
	(ix)	(/	N (A	OM/CI	TIQUE LE: (CEME!	CDS	30	3								
	(xi)) DE	SCRII	PTIO	N DE	LA :	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	4:				
					GGC Gly											48
					CGT Arg				Pro					GAT Asp	· ~	96

	TAC Tyr															144
	AAC Asn 50									_						192
	AAA Lys														·	240
	ACC Thr															288
	ATC Ile															303
(2)	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:															
		(E	YT (E	PE: MBRE	UR: nucl DE URAT	éoti BRIN	de S:s	impl	e	es						
	(ii)						DN									
	(ix)	(A) NO	M/CL	IQUE E: C EMEN	DS	.42									
AGC	(xi) ATC												AAA			42
Ser 1	Ile	Cys	Ser.	Asn . 5	Asn	Pro '	Thr	Cys	Trp .	Ala :	Ile	Cys 1	Lys			

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 42 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1..42 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6: AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA 42 Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys 5 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 42 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1..42 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7: AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA 42

Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys

5

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 8:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 42 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..42
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:

AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys 1 5 10

42

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 9:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT:9
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:

Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Xaa Trp Ala Ile Cys Lys 1 10

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT:9
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Xaa Lys Ser Ile Cys Lys 1 5 10

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 11:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT:9
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:

Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Xaa Trp Ala Ile Ser Lys
1 5 10

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 12:
 - (i) CARAGTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé

-----

- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire

- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT:9
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Xaa Lys Ser Ile Ser Lys

1 10

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 13:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 48 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..48
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:

AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC AAA CCG
Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn Lys Pro
1 5 10 15

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 14:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 303 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1...303

(xi)) DES	SCRI	PTIO	N DE	LA S	SEQUI	ENCE	: SE(Q ID	NO:	14:			
													AAA Lys	48
					CAG Gln								AAC Asn	96
					TCC Ser									144
					GCG Ala 55									192
					ACC Thr									240
					AAA Lys							Lys		288
		AAA Lys 100												303

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 15:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 51 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..51

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:	
GTG CCG TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC Val Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys 1 5 10 15	48
AAA Lys	51
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 16: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 51 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
<pre>(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:151</pre>	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16:	
GTG CCG AGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC Val Pro Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser 1 5 10 15	48
AAA Lys	51
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 17:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 51 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: Linéaire,	

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN

	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:151	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:	
	CCC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys 5 10 15	48
AAA Lys		51
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 18:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 51 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:151	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18:	
	CCC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser 5 10. 15	48
AAA Lys		51
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 19:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR; 17 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	

(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
<pre>(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: Modified-site (B) EMPLACEMENT:12 (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn</pre>
<pre>(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: Modified-site (B) EMPLACEMENT:16 (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn</pre>
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:
Val Pro Asp Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Xaa Trp Ala Ile Xa 1 5 10 15
Lys
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 20:
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 17 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire
(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
<pre>(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: Modified-site (B) EMPLACEMENT:12 (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn</pre>
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:
Val Pro Ser Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Xaa Trp Ala Ile Ser 1 5 10 15
Lyse
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 21:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 17 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT: 12
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT: 16
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:
- Val Pro Asp Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Xaa Lys Ser Ile Xaa 1 5 10 15

Lys

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 22:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 17 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT: 12
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22:

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

43

Val 1	Pro	Ser	_	•	Gly		 Leu	Xaa	Lys	Ser	Ile 15	Ser
Lys												

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 23:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 183 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..183
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23:

CAG	ACC	CAG	CCC	AGC	AAA	CCC	ACC	ACC	AAA	CAG	CGT	CAG	AAC	AAA	CCG	48
Gln	Thr	Gln	Pro	Ser	Lys	Pro	Thr	Thr	Lys	Gln	Arg	Gln	Asn	Lys	Pro	
1				5					10					15		

CCG AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG 96
Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Pne Asn Pne Val
20 25 30

CCG TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA 144
Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys
35 40 45

CGT ATC CCG AAC AAA AAA CCG GGC AAA AAA ACC ACG ACC

Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly Lys Lys Thr Thr Thr

50 55 60

STORE FR.

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 24:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE >
 - (A) LONGUEUR: 177 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

10000 AUG 061A11641 .

	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN														
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1177														
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 24:														
	ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro 5 10 15	48													
CCG Pro	AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96													
CCG Pro	TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys 35 40 45	44													
	ATC CCG AAC AAA AAA CCG GGC AAA AAA ACC Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly Lys Lys Thr 50 55	77													
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 25: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 171 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1171														
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 25:														
CAG Gln 1	The Gln Pro See Lys Pro The The Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro	48													

CCG AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
CCG TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys 35 40 45	144
CGT ATC CCG AAC AAA AAA CCG GGC AAA Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly Lys 50 55	171
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 26:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 165 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple	
(D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
<pre>(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1165</pre>	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 26:	
CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro 1 5 10 15	48
EEG AACMAAAMCEG AAC AAC GAT TTE CATMITE GAAMGTG TTE AACMITE GTG Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96 ·
CCG TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys 35 40 45	144
CGT ATC CCG AAC AAA AAA CCG Arg Ile Pro Asn Lys -Lys-Pro	165

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 27:

 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 159 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 														
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN														
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1159														
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27:														
CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro 1 5 10 15	48													
CCG AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96													
CCG TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys 35 40 45	144													
CGT ATC CCG AAC AAA Arg Ile Pro Asn Lys 50	159													
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 28:														
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 153 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 														
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN														
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1153														

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28:	
CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro 1 5 10 15	48
CCG AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
CCG TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys 35 40 45	144
CGT ATC CCG Arg Ile Pro 50	153
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 29:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 99 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(TT) TIPE DE MOLECULE. ADN	
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:199	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29:	
AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCG TGC Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys 1 5 10 15	48
AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA CGT ATC Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys Arg Ile 220 25 30	96
CCG Pro	99

(2)	INFO	RMA T	ONS	S POL	JR LA	SEC	Q ID	NO:	30:							
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 183 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 																
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN																
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1183																
	(xi)	DES	CRIF	PTIO	V DE	LA S	EQUE	ENCE	: SEC	Q ID	NO:	30:				
	ACC (48
	AAC A															96
	AGC (144
	ATC Ile 50															183
(2)	INFO	RMAT	rion:	S POI	JR LA	A SEC	Q ID	NO:	31:							
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 177 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire															

(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT:1..177

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN

	(xi)	DES	SCRI	PTIO	N DE	LA S	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	31:					
	ACC Thr													Pro		4	8
	AAC Asn															9	6
	AGC Ser															14	4
	ATC Ile 50															17	7
(2)	INFO	CAR (A (B	ACTE) LC) TY) NC	ERIST ONGUE 'PE: OMBRE		S DE 171 éoti BRIN	LA pair de IS: s	SEQU es d	JENCE le ba								
	(ii)	(A	ACTE) NO	RIST M/CL		: DS		L									
	(xi)	DES	CRIP	TION	DE	LA S	EQUE	NCE:	SEQ	ID	NO:	32:					
	ACC Thr															48	3
	AAC Asn														* \$ 10	96	
	AGC Ser															144	

	ATC CCG AAC AAA AAA CCG GGC AAA Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly Lys 50 55	171
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 33:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 165 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1165	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33:	
	ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro 5 10 15	48
	AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
	AGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys 35 40 45	144
	ATC CCG AAC AAA AAA CCG Ile Pro Asn Lys Lys Pro 50 55	165
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 34:	
ć	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 159 paires de bases. (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
·	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1159	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34:	
	Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro	8
	AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	6
	AGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys 35 40 45	4
	ATC CCG AAC AAA Ile Pro Asn Lys 50	9
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 35: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 153 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1153	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35: ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro 5 10 15	,

			CCG Pro 20											96
			ATC Ile											144
	ATC Ile 50													153
(2)	(i)	CAF (A) (B) (C) (D)	RACTE () LO (3) TY () NO () CO () PE DE	ERIST ONGUE (PE: OMBRE ONFI(FIQUE TUR: nucl DE SURAT	S DE 99 p éoti BRIN TION:	E LA paire de NS: s	SEQU es de simpl	JENCE bas					
	(ix)	(A	CACTE L) NO B) EM	M/CL	.E: (:DS	.99							
	(xi)	DES	CRIF	OIT	I DE	LA S	EQUE	NCE:	SEC	OI (NO:	36:		
			AAC Asn											48
			AGC Ser 20											96
CCG Pro														99
(2)	INFO	RMAT	TIONS	POL	IR LA	SEÇ] ID	NO:	37:					
	(i)		MCTE											

(B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire

	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1183	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 37:	
	ACC CAG ACC AAC AAA CCG AGC ACC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CCG Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro 5 10 15	
	AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	
	TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys 35 40 45	
	ATC CCG AGC AAC AAA CCG AAA AAG AAA CCG ACC ATC Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys Pro Thr Ile 50 55 60	
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 38: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 177 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1177	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENGE: SEQ ID NO: 38:	
	ACC CAG ACC AAC AAA CCG AGC ACC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CCG Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro 5 10 15	

CCG Pro	AAA Lys	AAA Lys	CCG Pro 20	AAA Lys	GAT Asp	GAT Asp	TAC Tyr	CAC His 25	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96
CCC Pro	TGC Cys	AGC Ser 35	ATC Ile	TGC Cys	GGC Gly	AAC Asn	AAC Asn 40	CAG Gln	CTG Leu	TGC Cys	AAA Lys	AGC Ser 45	ATC Ile	TGC Cys	AAA Lys	144
		CCG Pro														177
(2)	(i)	i) i) iYT (RACTI 4) LC 3) T C) NC D) CC PE DI	ERISTONGUI YPE: OMBRI ONFIC	FIQUE TUR: nuc\ TURA TURA	ES DI 171 léot BRII TION	E LA pain ide NS: s	SEQU es d	JENCI de ba							
			A) N(B) E	OM/CI VPLA	LE: (CEMEI	CDS NT:1			: SE() ID	NO:	39:				
AGC Ser 1	ACC	CAG Gln	ACC	AAC	AAA	CCC	AGC	ACC	AAA	AGC	CGT	AGC	AAA Lys	AAC Asn 15	CCG Pro	48
CCG Pro	AAA. Lys	AAA Lys	CCG Pro 20	AAA Lys	GAT Asp	GAT Asp	TAC. Tyr	CAC His 25	TT(C Phe	.GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96
CCC Pro	TGC Cys	AGC Ser 35	ATC Ile	TGC Cys	GGC Gly	AAC Asn	AAC Asn 40	CAG Gln	CTG Leu	TGC Cys	AAA Lys	AGC Ser 45	ATC Ile	TGC Cys	AAA Lys	144
		CCG Pro							·	٠.	cs e					171

PCT/FR95/01466

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 40:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 165 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1165	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 40:	
GC ACC CAG ACC AAC AAA CCG AGC ACC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CCG er Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro 1 5 10 15	48
CG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG ro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
CC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA ro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys 35 40 45	144
CC ATC CCG AGC AAC AAA CCG hr Ile Pro Ser Asn Lys Pro 50 55	165
2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 41: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 159 paires de bases (B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple	

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN

(ix) CARACTERISTIQUE:

(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT:1..159

	(xi)) DES	SCRIF	PTIO	N DE	LA S	SEQUI	ENCE	: SE	Q ID	NO:	41:			
	ACC Thr													48	
	AAA Lys													96	
	TGC Cys													144	
	ATC Ile 50													159	
(2)	(ii)	CAR (A (E (C)	RACTE () LO (3) TY (1) NO (1) CO (2) PE DE (ACTE (3) NO (3) EM	ERIST ONGUE 'PE: OMBRE ONFICE ERIST OM/CL	FIQUE DE DE GURAT ECUL FIQUE EE C	ES DE 153 Léoti BRIM FION: LE: A	E LA pair ide NS: s : lir	SEQU res d simpl néair	JENCE de bo	ases	NO:	42:			
	ACC Thr													48	
	AAA Lys			Lys										96	

	C TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA o Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys 35 40 45	144
	C ATC CCG r Ile Pro 50	153
(2)) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 43:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 99 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:199	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 43:	
	CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCC TGC Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Cys 5 10 15	48
	ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA ACC ATC Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys Thr Ile 20 25 30	96
ee. See.	•	99
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 44:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 183 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	

	(ix)	(1	RACTE A) NO B) EN	DM/CI	.E: (CDS	183	3								
	(xi)	DES	SCRIF	PTIO	N DE	LA S	EQUI	ENCE	: SEC	Q ID	NO:	44:				
	ACC Thr															48
	AAA Lys															96
	AGC Ser															144
	ATC Ile 50															183
(2)	INFO	ORMAT	rions	5 POI	JR LA	SE(Q ID	NO:	45:							
	(i)	() ()	RACTE A) L(B) T C) N(C) C(ONGUE (PE : OMBRE	UR: nucl	177 léoti BRI	pair ide NS: :	es d	de bo							
	(ii)) TYF	PE DE	E MOL	.ECUI	.E: #	NDN									
	(ix)	(1	RACTE () NO (B) EM	DM/CL	.E: (CDS	. 177	7								
	(xi)	DES	SCRIF	OIT	N DE	LA S	EQUE	ENCE:	SEC	Q ID	NO:	45:				
	ACC Thr			Asn												48
CCG Pro	AAA Lys	AAA Lys	CCG Pro 20	AAA Lys	GAT Asp	GAT Asp	TAC Tyr	CAC His 25	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96

Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys Lys Pro 50 50 55 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 46: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 171 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1171 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 46: AGC ACC (AG ACC AAC AAA CCG AGC ACC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CCG Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro 1 CCG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 CCC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys 35 40 45				Ile					Gln					Ile		Lys		4
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 171 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1171 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 46: AGC ACC CAG ACC AAC AAA CCG AGC ACC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CCG Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro 1 5 10 15 CCG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30 CCC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys 35 40 45 ACC ATC CCG AGC AAC AAA CCG AAA AAG Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys		Ile					Pro	Lys									17	7
AGC ACC CAG ACC AAC AAA CCG AGC ACC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CCG Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro 1 5 10 15 CCG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30 CCC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys 35 40 45 ACC ATC CCG AGC AAC AAA CCG AAA AAG Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys	(2)	(i)	CAI (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7) (7)	RACTI A) LO B) T C) NO D) CO PE DI RACTI	ERISTONGUI YPE: DMBRI DNFI(E MOI ERIST DM/CI	TIQUI EUR: nuc' E DE GURA' LECUI	ES D 171 léot BRI TION LE:	E LA pai ide NS: : : li ADN	SEQ res simp néai	UENC de b								
Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro 1 5 10 15 CCG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30 CCC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys 35 40 45 ACC ATC CCG AGC AAC AAA CCG AAA AAG Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys		(xi)	DE:	SCRIF	PTIO	N DE	LA S	SEQUE	ENCE	: SE() ID	NO:	46:					
Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30 CCC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA 19 Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys 40 45 ACC ATC CCG AGC AAC AAA CCG AAA AAG 17 Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys	Ser				Asn					Lys					Asn		48	;
Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys 35 40 45 ACC ATC CCG AGC AAC AAA CCG AAA AAG Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys				Pro					His					Asn			96	,
Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys			Ser					Asn					Ser				144	
		Ile					Pro										171	

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 47:

----

 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 165 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1165	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 47:	
AGC ACC CAG ACC AAC AAA CCG AGC ACC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CCG Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro 1 5 10 15	48
CCG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
CCC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys 35 40 45	144
ACC ATC CCG AGC AAC AAA CCG Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro 50 55	165
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 48:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 159 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1159	

	(xi) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	48:				
		Gln		AAC Asn 5								Ser			Pro	48
				AAA Lys										Phe		96
				TGC Cys												144
			AGC Ser													159
(2)	(i) (ii) (ix)	CAF (CE (CE (CE	RACTE A) LC B) TO C) NC C) CC PE DE RACTE A) NC B) EM	ERIST DMGUE (PE: DMBRE DNFIG E MOL ERIST DM/CL PTION	TIQUE UR: nucl DE URAT ECUL IQUE E: C	ES DE 153 éoti BRIN ION: E: A	E LA pair de IS: s lin	SEQU es c impl éair	JENCE de ba	ises	NO:	49:				
				AAC Asn 5												48
				AAA Lys						Glu		Phe	Asn			96

	AGC Ser								144
ACC	ATC	ccc							153

Thr Ile Pro 50

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 50:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 99 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple(D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..99
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 91:

AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCC AGC
Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser
1 5 10 15

				/ Asn					Lys				5 Thr	ATC Ile		96
CCG Pro																99
(2)	INF	ORMA	TION	s Po	UR L	A SE	Q ID	NO:	51:							
		(A) L B) T C) N D) C	ERIS ONGU YPE: OMBR ONFI	EUR: nuc E DE GURA	303 léot BRI TION	pai ide NS: : li	res simp	de b le							
	(11	יו כ	רב ט	E MO	LECU	Lt: /	AUN									
	(ix	(A) N	ERIS OM/C MPLA	LE:	CDS	30	3								
	(xi) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA S	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	51:				
				ATC Ile 5												48
				CCA Pro												96
				CAA Gln												144
				TGC Cys												192
				CCA Pro:											riineelis (elis)	240
				CCA Pro												288

GAA ACC AAA CTG CAA Glu Thr Lys Leu Gln 100 303

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 52:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 303 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS

85

- (B) EMPLACEMENT:1..303
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 52:

		AGA														48
Gln	Asn	Arg	Lys	Ile	Lys	Gly	Gln	Ser	Thr	Leu	Pro	Ala	Thr	Arg	Lys	
1				5					10					15		
		ATT														96
Pro	Pro	Ile	Asn	Pro	Ser	Gly	Ser	Ile	Pro	Pro	Glu	Asn	His	Gln	Asp	
			20					25					30			
CAC	AAC	AAC	TTC	CAA	ACA	CTC	ccc	TAT	GTT	ccc	AGC	AGT	ACA	TGT	GAA	144
His	Asn	Asn	Phe	Gln	Thr	Leu	Pro	Tyr	Val	Pro	Ser	Ser	Thr	Cys	Glu	
		35					40					45				
GGT	AAT	CTT	GCA	TGC	TTA	TCA	CTC	AGC	CAT	TTA	GAG	ACG	GAA	AGA	GCA	192
Gly	Asn	Leu	Ala	Cys	Leu	Ser	Leu	Ser	His	Ile	Glu	Thr	Glu	Arg	Ala	
	50					55					60			_		
CCA	AGC	AGA	GCA	CCA	ACA	ATC	ACC	CTC	AAA	AAG	ACA	CCA	AAA	CCA	AAA	240
Pro	Ser	Arg	Ala	Pro	Thr	Ile	Thr	Leu	Lys	Lys	Thr	Pro	Lys	Pro	Lys	
65					70				•	75			•		80	
ACC.	ACA	AAA	AAG	CCA.	ACC	AAG	ACA.	ACA	ATC	CAT	CAC	AGA	ACC	AGC	CCA	288
		Lys					•	•		,						
1111	1111.	LYS	LYS	L1.0	2111.	LYS	1111	LCR.	116	nts	u (2	AIG	1110	2GL	L1.0	

90

95

מיניים מיניים מיניים מיניים מיניים

				CAA Gln											303
(2)	INF	ORMA	TION	S PO	UR L	A SE	Q ID	NO:	53:						
	(i	(A) L B) T C) N	ERIS ONGU YPE: OMBR ONFI	EUR: nuc E DE	183 léot BRI	pai ide NS:	res simp	de b le						
	(ii) TY	PE D	E MO	LECU	LE:	ADN								
	(ix	(N (A	ERIS OM/CI MPLA	LE:	CDS	18	3							
	(xi) DE:	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	53:			
				AGA Arg 5											48
				CAA Gln											96
				TGT Cys					-				 	 1	144
				AGA Arg										1	183
(2)	INFO	RMAT	TIONS	POL	IR LA	SEC	Q ID	NO:	54:						
	(i)			RIST	-			-			-uÆ				

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire

	(ii)	TYF	PE DE	MOL	.ECUL	.E: #	NDN									
	(ix)	(4	RACTE NO NO B) EM)M/CL	.E: (DS	177	,								
	(xi)	DES	SCRIF	PTION	E DE	LA S	SEQUE	NCE:	SEC	Q ID	NO:	54:				
TA eu 1	CCA Pro	GCC Ala	ACA Thr	AGA Arg 5	AAA Lys	CCA Pro	CCA Pro	ATT Ile	AAT Asn 10	CCA Pro	TCA Ser	GGA Gly	AGC Ser	ATC Ile 15	CCA Pro	48
CA Pro	GAA Glu	AAC Asn	CAT His 20	CAA Gln	GAC Asp	CAC His	AAC Asn	AAC Asn 25	TTC Phe	CAA Gln	ACA Thr	CTC Leu	CCC Pro 30	TAT Tyr	GTT Val	96
CC Pro	TGC Cys	AGT Ser 35	ACA Thr	TGT Cys	GAA Glu	GGT Gly	AAT Asn 40	CTT Leu	GCA Ala	TGC Cys	TTA Leu	TCA Ser 45	CTC Leu	TGC Cys	CAT His	144
			GAA Glu													177
(2)	(i)	() () ()	TIONS RACTI A) LO B) T C) NO D) CO PE D	ERIS' ONGUI YPE: OMBRI	TIQUI EUR: nuc E DE GURA	ES D 171 léot BRI TION	E LA pair ide NS: :	SEQ res d simp	UENCE de ba							
		(RACTI A) NI B) EI	OM/CI MPLA	LE:	CDS NT:1			· \$F	n ID	NO:	55:				
CTA Leu 1	CCA	GCC	ACA Thr	AGA	AAA	CCA	CCA	ATT	AAT	CCA	TCA	GGA	"AGÇ Ser	ATC Ile 15	CCA Pro	48

	GAA Glu			Gln					Phe					Tyr		96
	TGC Cys		Thr					Leu					Leu			144
	GAG Glu 50															171
(2)	(ii)	(A) CAF	RACTI A) LO B) TO C) NO C) PE DE RACTE L) NO	S POU ERIST ONGUE YPE: OMBRE ONFICE MOL	TIQUE DE DE JURAT LECUL	ES DE 165 Léoti BRIM TION: LE: A	E LA pai ide NS: : : lii	SEQ res simp néai	UENCI de bi							
	(xi)	DES	CRIF	TION	DE	LA S	EQUE	ENCE :	SEC) ID	NO:	56:				
	CCA Pro															48
_	GAA Glu															96
	TGC Cys															144
	GAG Glu 50.	Thr		Arg			į.							W in in	r	165

(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 57:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 159 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1159	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 57:	
	CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 5 10 15	48
	GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val 20 25 30	96
	TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His 35 40 45	144
	GAG ACG GAA AGA Glu Thr Glu Arg 50	159
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 58:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 153 paires de bases(B) TYPE: nucléotide	

- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:

י אפריביים מוור מפרבייביי

- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMPLACEMENT:1..153

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 58:	
CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 1 5 10 15	48
CCA GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val 20 25 30	96
CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His 35 40 45	144
ATT GAG ACG Ile Glu Thr 50	153
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 59:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 99 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
<pre>(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:199</pre>	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 59:	
AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT CCC TGC Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Cys 1 5 10 15	48
AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT ATT GAG Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His Ile Glu 20 25 30	96
ACG Thr	99

	70				
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 60:				
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 183 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire				
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN				
	<pre>(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1183</pre>				
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID	NO:	60:		
	CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro 5				48
	GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln 20 25				96
	AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys 35 40				144
	GAG ACG GAA AGA GCA CCA AGC AGA GCA CCA Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro 50 55				183
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 61:				
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 177 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 				
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN				

(ix) CARACTERISTIQUE:
(A) NOM/CLE: CDS
(B) EMPLACEMENT:1..177

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 61:	
CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 1 5 10 15	
CCA GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val	
20 25 30	
CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His 35 40 45	
ATT GAG ACG GAA AGA GCA CCA AGC AGA GCA CCA Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro 50 55	177
29 23	
(Z) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 62:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:	
(A) LONGUEUR: 171 paires de bases(B) TYPE: nucléotide	
(C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(ix) CARACTERISTIQUE:	
(A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1171	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 62:	
CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro	48
1 5 10 15	
CCA GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT	9 6
Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val 20 25 30	
CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His	144
35 40 AC	

ATT GAG ACG GAA AGA GCA CCA AGC AGA Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg 50 S5	171
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 63:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 165 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
<pre>(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1165</pre>	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 63:	
CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AG Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Se 1 5 10	
CCA GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CC Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pr 20 25 3	
CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CT Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Le 35 40 45	
ATF GAG ACG GAA AGA GCA CCA. Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro 50 55	165
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 64:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 159 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN

	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1159	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 64:	
	CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 5 10 15	48
	GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val 20 25 30	96
	AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His 35 40 45	144
	GAG ACG GAA AGA Glu Thr Glu Arg 50	159
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 65: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 153 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1153 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 65:	
	CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Pro AlamThem Argulys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Electro 5 10 15	48

	GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val 20 25 30	96
	AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His 35 40 45	144
	GAG ACG Glu Thr 50	153
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 66: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 99 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:199	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 66:	40
	CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT CCC AGC His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val Pro Ser 5 10 15	48
	ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT ATT GAG Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His Ile Glu 20 25 30	96
ACG Thr		99
(2)	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 51 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire	

באיבריסיים אוים ביינופיני.

	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:151	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 67:	
	CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys 5 10 15	48
CAT His		51
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 68:	
	 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 51 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:151	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 68:	
	CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser 5 10 15	48
CAT His		51

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 69:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 17 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT: 12
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT: 16
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 69:

Val Pro Asp Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Xaa Leu Ser Leu Xaa 1 5 10 15

His

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 70:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 17 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT: 12
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 70:

Val Pro Ser Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Xaa Leu Ser Leu Ser 1 5 10 15

His

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 71:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 42 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..42
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 71:

AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His 1 5 10

42

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 72:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 42 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMPLACEMENT: 1..42

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 72:

AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His 1 5 10 42

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 73:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Modified-site
 - (B) EMPLACEMENT:9
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 73:

Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Xaa Leu Ser Leu Ser His 1 5 10

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 74:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 657 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: CDS
- (B) EMPLACEMENT: 1..657
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 74:

AAA TAT GGA GTA AGT GAC TAT TAC AAG AAT CTA ATC AAC AAT GCC AAA Lys Tyr Gly Val Ser Asp Tyr Tyr Lys Asn Leu Ile Asn Asn Ala Lys 1 5 10 15

													GCG Ala	96
		GCG Ala 35												144
		CAA Gln												192
		AAA Lys												240
		CAC His												288
		CTT Leu				Val					Lys			336
	Glu	GCA Ala l15			Leu					Lys				384
Ala		GAT Asp		Lys					Ala					432
		AGA Arg						Val						480
		AAC Asn	Asn				Glu					Leu		528
		TTA Leu 1				Lys					Lys			576
	Gly	AAA Lys 95			Gly					Glu			GCT~ Ala	624

GCT ACT GCA AGA TCT TTC AAT TTC CCT ATC CTC Ala Thr Ala Arg Ser Phe Asn Phe Pro Ile Leu 210 215	657
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 75:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 324 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1324	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 75:	
AAA TAT GGA GTA AGT GAC TAT CAC AAG AAC CTA ATC AAC AAT GCC AAA Lys Tyr Gly Val Ser Asp Tyr His Lys Asn Leu Ile Asn Asn Ala Lys 1 5 10 15	48
ACT GTT GAA GGT GTA AAA GAC CTT CAA GCA CAA GTT GTT GAA TCA GCG Thr Val Glu Gly Val Lys Asp Leu Gln Ala Gln Val Val Glu Ser Ala 20 25 30	96
AAG AAA GCG CGT ATT TCA GAA GCA ACA GAT GGC TTA TCT GAT TTC TTG Lys Lys Ala Arg Ile Ser Glu Ala Thr Asp Gly Leu Ser Asp Phe Leu 35 40 45	144
AAA TCA CAA ACA CCT GCT GAA GAT ACT GTT AAA TCA ATT GAA TTA GCT Lys Ser Gln Thr Pro Ala Glu Asp Thr Val Lys Ser Ile Glu Leu Ala 50 55 60	192
GAA GCT AAA GTC TTA GCT AAC AGA GAA CTT GAC AAA TAT GGA GTA AGT Glu Ala Lys Val Leu Ala Asn Arg Glu Leu Asp Lys Tyr Gly Val Ser 65 70 75 80	240
GAC TAT TAC AAG AAC CTA ATC AAC AAT GCC AAA ACT GTT GAA GGT GTA Asp Tyr Tyr Lys Asn Leu Ile Asn Asn Ala Lys Thr Val Glu Gly Val 85 90 95	288

			Ile 100	Ası					a Ala							324
(2)	IN	ORMA	OITA	IS PO	OUR I	_A SI	Q I	ON C	: 76	•						
	(i	((A) L (B) T (C) N (D) C	ONGL YPE : IOMBR	JEUR : nuc RE DE	109 léot BRI	50 pc :ide :NS:	sime	s de ole		25					
	(ii) Т	PE C	E MC	LECL	ILE:	ADN									
	(ix	· (RACT (A) N (B) E	OM/C	LE:	CDS	10	50								
	(xi) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q IC	NO:	76:				
					Val					His					GAC Asp	48
			GAC Asp 20						Gly					Tyr	AAG Lys	96
			AAC Asn													144
			GTT Val													192
			TCT Ser													240
			ATT										Asn		Glu	288
			TAT Tyr 100													336

במטור אוום במייויניי

AAA Lys				Asp					384
GCG Ala 130									432
TTG Leu									480
GCT Ala									528
AGT Ser									576
GTA Val									624
ACT Thr 210									672
ACT Thr									720
CTC Leu									768
ACC Thr									816
AAC Asn									864
TGC Cys 290								9d.	912

		AAA Lys								960
		TTC Phe 325							1	.008
		GAA Glu				 _	TAA		1	05 0

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 77:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1071 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..1071

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 77:

			CTG Leu			-		48
_			AAC Asn					96
			 AAA Lys	 	 		 	144
		 	 GCG Alar 55		 	 		192

במחום אוום במייניניי

-	TTA Leu							240
	TCA Ser							288
	AAA Lys							336
	ACT Thr 115							384
	 AAG Lys							432
	AAA Lys							480
	GAA Glu							528
	GAC Asp							576
	AAA Lys 195							624
	TAC Tyr							672
	GAA Glu							720
	GAG Glu							768

								ACC Thr	816
			CCG Pro						864
			GTG Val 295						91 2
			AAA Lys						960
			ACC Thr						1008
			ACC Thr			Val			1056
CCG Pro	 	AAT							1071

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 78:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 726 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1..726
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 78:

	ATT								48
	GAC Asp 20								96
	AAC Asn								144
	GTT Val								192
	TCT Ser								240
	ATT Ile			Ala					288
	TAT Tyr 100								336
	GTT Val								384
	AAA Lys								432
	TCA Ser								480
	GCT Ala								528
	TAT Tyr 180							GAA Glu	576

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

87

	GTA Val									624
	ACT Thr 210							 -	-	672
	ACT Thr				-	 	 	 		720
ATC Ile										726

ביינים מונים מוניים ביינים ביי

10

15

20

25

REVENDICATIONS

- 1. Procédé pour améliorer l'immunogénicité d'un immunogène, d'un antigène ou d'un haptène, lorsqu'il est administré à un hôte, indépendamment du mode d'administration, caractérisé en ce que ledit antigène ou haptène est couplé de façon covalente à une molécule support, pour former un complexe, et en ce que cette molécule support est un fragment polypeptidique capable de se lier spécifiquement à la sérumalbumine de mammifère.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que le fragment polypeptidique est issu de la protéine G du streptocoque.
- 3. Procédé selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisé en ce que la molécule support présente la séquence en acides aminés notée séquence ID n° 74 ou une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec ladite séquence ID n° 74.
- 4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le couplage covalent est réalisé grâce à la technologie de l'ADN recombinant.
- 5. Procédé selon la revendication 4, caractérisé en ce que le complexe est produit par insertion ou fusion dans la molécule d'ADN codant pour le support, de l'ADN codant pour l'antigéne ou l'haptène.
 - 6. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que ledit couplage covalent est réalisé par voie chimique
- 7. Procédé selon l'une des revendications 1 à 5, caracterisé en ce qu'il comprend une étape dans laquelle on introduit dans une cellule hôte un gène de fusion, ledit gène de fusion comprenant une molécule d'ADN hybride produite par insertion ou fusion dans la molécule d'ADN codant pour la molécule support, de l'ADN codant pour l'antigène ou l'haptène, fusionné avec un promoteur.

בינייים הואה ביניינים

- 8. Procédé selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'on introduit le gène de susion par l'intermédiaire d'un vecteur d'ADN qui provient d'un plasmide, d'un bactériophage, d'un virus et/ou d'un cosmide.
- 9. Procédé selon l'une des revendications 7 ou 8, caractérisé en ce que le gène de fusion est intégré dans le génome de la cellule hôte.
 - 10. Procédé selon l'une des revendications 7 à 9, caractérisé en ce que la cellule hôte est un procaryote.
- 11. Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que la cellule hôte est choisie dans le groupe comprenant : E. coli, Bacillus, Lactobacillus, Staphylococcus et Streptococcus.
 - 12. Procédé selon les revendications 7 à 10, caractérisé en ce que la cellule hôte est une levure.
- 13. Procédé selon les revendications 7 à 9, caractérisé en ce que la cellule hôte est une cellule de mammifère.
 - 14. Procédé selon les revendications 8 et 9, caractérisé en ce que l'on utilise un vecteur viral.
 - 15. Procédé selon l'une des revendications 7 à 12 ou 14, caractérisé en ce que la molécule de fusion est exprimée, ancrée et exposée à la membrane des cellules hôtes.
 - 16. Procédé selon une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisé en ce que l'immunogène est dérivé de bacteries, de parasites et de virus.
- 17. Procédé selon une quelconque des revendications 1 à 16,
 25 caractérisé en ce que l'immunogène est un haptene : peptide, polysaccharide.

- 18. Procédé selon la revendication 17, caractérisé en ce que l'immunogène est dérivée d'une glycoprotéine de surface du RSV : F ct/ou G.
- 19. Procédé selon la revendication 18, caractérisé en ce que l'immunogène consiste en la séquence comprise entre les aminos acides 130 et 230 inclus, de la protéine G du RSV humain, sous-groupes A ou B, ou en une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec ladite séquence de la protéine G.
- 20. Procédé selon la revendication 18, caractérisé en ce que l'immunogène consiste en la séquence comprise entre les aminos acides 130 et 230 inclus, de la protéine G du RSV bovin, sous-groupes A ou B, ou en une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec ladite séquence de la protéine G.
 - 21. Procédé selon la revendication 18, caractérisé en ce que l'antigène ou l'haptène présente l'une des séquences ID n°: 1 à ID n°: 73.
 - 22. Procédé selon l'une des revendications 16 ou 17, caractérisé en ce que l'immunogène est dérivé de la protéine de surface du virus de l'hépatite A, B et C.
 - 23. Procédé selon l'une des revendications 16 ou 17, caractérisé en ce que l'immunogène est une protéine de surface du virus de la rougeole.
 - 24. Procédé selon l'une des revendications 16 ou 17, caractérisé en ce que l'immunogène est la protéine de surface du parainfluenza virus 3.
 - 25. Procédé selon l'une des revendications 16, 17 ou 24, caractérisé en ce que l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier hémaglutinine neuraminidase HN et la protéine de fusion F.
 - 26. Procédé selon l'une des revendications 19 à 21, caractérisé en ce que les protéines dérivées de la glycoprotéine G du sous-groupe A et du sous-groupe B RSV sont génétiquement fusionnées ou chimiquement couplées à BB.

20

10

15

20

- 27. Complexe susceptible d'être obtenu par le procédé selon l'une des revendications 1 à 26.
- 28. Séquence nucléotidique codant pour un complexe selon la revendication 27.
- 29. Séquence nucléotidique selon la revendication 28, caractérisée en ce qu'elle comporte des éléments permettant de cibler l'expression du complexe dans une cellule hôte spécifique.
- 30. Séquence nucléotidique selon l'une des revendications 28 ou 29, caractérisée en ce qu'elle est choisie dans le groupe consistant en les constructions d'ADN et les constructions d'ARN.
- 31. Séquence selon la revendication 28, caractérisée en ce qu'il s'agit d'un gène de susion permettant la mise en oeuvre du procédé selon l'une des revendications 4, 5 ou 7 à 25.
- 32. Vecteur caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 28 à 31.
 - 33. A titre de médicament produit susceptible d'être obtenu par le procédé selon l'une des revendications 1 à 26 ou vecteur d'ADN selon la revendication 32.
- 34. Utilisation pour la préparation d'un vaccin d'un complexe entre un immunogène et une molécule support susceptible d'être obtenu par le procédé selon l'une des revendications 1 à 26 ou d'une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 28 à 31.

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

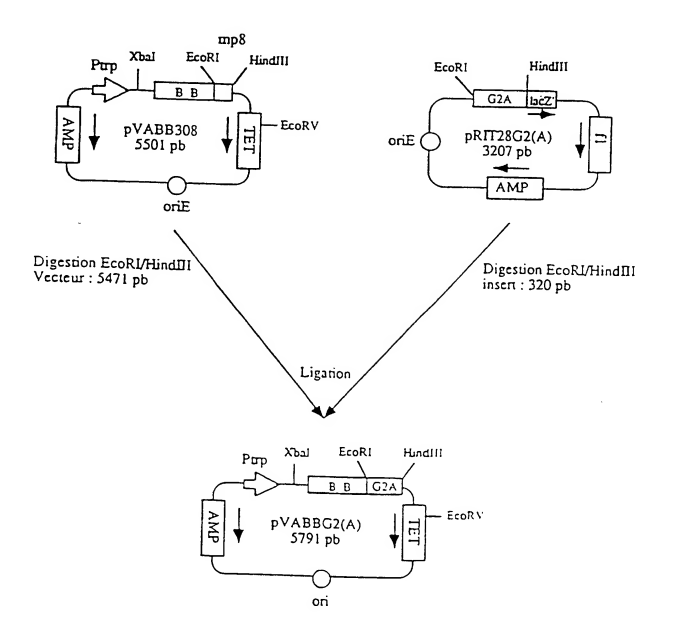


Figure J

Int ional Application No PCT/FR 95/01466

		101/1	K 35/01400
A. CLASS IPC 6	IFICATION OF SUBJECT MATTER C12N15/31 C12N15/62 A61K39/	385	
According t	to international Patent Classification (IPC) or to both national class	afication and IPC	
B. FIELD	S SEARCHED		
Minimum of IPC 6	socumentation searched (classification system followed by classification s	ston symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the	fields searched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data by	se and, where practical, search term	s used)
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X	IMMUNOMETHODS, vol. 2, no. 1, February 1993 pages 79-92, SJÖLANDER ET AL 'BACTERIAL EXPR	ESSION	1-17, 27-34
Y	SYSTEMS BASED ON PROTEIN A AND P DESIGNED FOR THE PRODUCTION OF IMMUNOGENS:APPLICATIONS TO PLASM FALCIPARUM MALARIA ANTIGENS' see the whole document, mainly p paragraph 5	DDIUM	18-26
		-/	
X Furd	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are	listed in annex.
'A' docume 'E' earlier of filing d 'L' docume which i citation 'O' docume other ii 'P' docume ister th	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another is or other special reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or means at published prior to the international filing date but an the priority date claimed	"T' later document published after or priority date and not in concited to understand the princip invention." "X' document of particular relevant cannot be considered novel or involve an inventive step when cannot be considered to involve document of particular relevant cannot be considered to involve document is combined with on ments, such combination being in the art. "&" document member of the same	or, the claimed invention cannot be considered to the claimed invention cannot be considered to the document is taken alone or; the claimed invention he an inventive step when the e or more other such docuing obvious to a person skilled in patent family
	February 1996	Date of mailing of the internal 2 5. 03. 96	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Name and m	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax. (+31-70) 340-3016	Authorized officer Sitch, W	

- -----

Int Jonal Application No PCT/FR 95/01466

(Continu	abon) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	INFECTION AND IMMUNITY,	1-17,
	vol. 58, no. 4, April 1990 pages 854-859, SJÖLANDER ET AL 'IMMUNOGENICITY AND	27-34
	ANTIGENICITY IN RABBITS OF A REPEATED SEQUENCE OF PLASMODIUM FALCIPARUM ANTIGEN PF155/RESA FUSED TO TWO IMMUNOGLOBULIN G-BINDING DOMAINS OF STAPHYLOCOCCAL PROTEIN A'	
	see the whole document	18-26
(DATABASE MEDLINE FILE SERVER STN KARLSRUHE ABRÉGÉ 93202225,	1-17, 27-34
	SJOLANDER ET AL 'PLASMODIUM FALCIPARUM: THE IMMUNE RESPONSE IN RABBITS TO THE CLUSTERED ASPARAGINE-RICH PROTEIN (CARP) AFTER IMMUNIZATION IN FREUND'S ADJUVANT OR	
!	IMMUNOSTIMULATING COMPLEXES (ISCOMS)' & EXP PARASITOL, (1993 MAR) 76 (2) 134-45 see abstract	18-26
(EP,A,O 327 522 (NYGREN PER AKE ;ABRAHMSEN LARS (SE); UHLEN MATHIAS (SE)) 9 August 1989	1-17, 27-34
1	see the whole document	18-26
	WO,A,93 06218 (SMITHKLINE BEECHAM BIOLOG) 1 April 1993 see claims 1,11	21,24,25
'	WO,A,92 01471 (UAB RESEARCH FOUNDATION) 6 February 1992 see page 1, line 19 - page 4, line 7 see page 9, line 6 - line 32	18-21, 25,26
'	WO,A,91 16926 (NORTH AMERICAN VACCINE INC) 14 November 1991 see page 7, line 15 - page 11, line 18	18-26
•	US,A,4 415 491 (VYAS GIRISH N) 15 November 1983 see column 8, line 51 - column 9, line 4	21,22,25
A	JOURNAL OF MOLECULAR RECOGNITION, vol. 1, no. 2, April 1988 pages 69-74, NYGREN ET AL 'ANALYSIS AND USE OF THE SERUM ALBUMIN BINDING DOMAINS OF STREPTOCOCCAL PROTEIN G' cited in the application see the whole document	

Int ional Application No PCT/FR 95/01466

		7CT/FR 95/01466
	Inon) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS FILE SERVER STN KARLSRUHE ABSTRACT NO.124:84244, BERZINS ET AL 'IMMUNOGENICITY IN AOTUS MONKEYS OF ISCOM FORMULATED REPEAT SEQUENCES FROM THE PLASMODIUM FALCIPARUM	1-17, 27-34
P, Y	ASEXUAL BLOOD STAGE ANTIGEN PF155/RESA' & VACCINE RES.(1995),4(3),121-33 see abstract	18-26

Information on patent family members

In' sonal Application No PCT/FR 95/01466

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A-0327522	09-08-89	SE-C- 501169 AT-T- 131494 DE-D- 68925044 JP-A- 2005887 SE-A- 8800378	28-11-94 15-12-95 25-01-96 10-01-90 06-08-89
WO-A-9306218	01-04-93	AU-B- 2566092 PT-A- 100885 ZA-A- 9207199	27-04-93 30-11-93 14-06-93
WO-A-9201471	06-02-92	AU-B- 650040 AU-B- 8330391 CA-A- 2087853 EP-A- 0540645 HU-A- 67362 JP-T- 5509231 NZ-A- 239084 NZ-A- 250402	09-06-94 18-02-92 25-01-92 12-05-93 28-03-95 22-12-93 27-09-94 28-08-95
WO-A-9116926	14-11-91	AU-B- 7777991 CA-A- 2082425 CN-A- 1056816 EP-A- 0597838 HU-A- 65493 NZ-A- 238042	27-11-91 08-11-91 11-12-91 25-05-94 28-06-94 23-12-93
US-A-4415491	15-11-83	US-A- 5017558	21-05-91

le Internationale No

PCT/FR 95/01466 CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE 1B 6 C12N15/31 C12N15/6 CIB 6 C12N15/62 A61K39/385 Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultee (systeme de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 A61K Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquels à porte la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche ublises) C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Catégorie ' Identification des documents cites, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no. des revendications vistes X IMMUNOMETHODS, 1-17. vol. 2, no. 1, Février 1993 27-34 pages 79-92. SJÖLANDER ET AL 'BACTERIAL EXPRESSION SYSTEMS BASED ON PROTEIN A AND PROTEIN G DESIGNED FOR THE PRODUCTION OF IMMUNOGENS: APPLICATIONS TO PLASMODIUM FALCIPARUM MALARIA ANTIGENS' Y voir le document en entier, et surtout page 18-26 90, alinéa 5 Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents Les documents de familles de brevets sont indiques en annexe Catégories speciales de documents cités: "I" document ulterieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe *A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent ou la théorie constituent la base de l'invention "E" document anterieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) inventive par rapport au document considéré isolément 'Y' document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive 'O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier une exposition ou tous autres moyens document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée 'A' document qui fait partie de la même famille de brevets Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 29 Février 1996 25. CB.98 Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Fonctionnaire autorisé Office Europeen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripwijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Sitch, W Fax: (+31-70) 340-3016

De se Internationale No PCT/FR 95/01466

C (sunte) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie *		no. des revendications visées
x	INFECTION AND IMMUNITY, vol. 58, no. 4, Avril 1990 pages 854-859, SJÖLANDER ET AL 'IMMUNOGENICITY AND ANTIGENICITY IN RABBITS OF A REPEATED SEQUENCE OF PLASMODIUM FALCIPARUM ANTIGEN PF155/RESA FUSED TO TWO IMMUNOGLOBULIN G-BINDING DOMAINS OF STAPHYLOCOCCAL PROTEIN A'	1-17, 27-34
Y	voir le document en entier	18-26
X	DATABASE MEDLINE FILE SERVER STN KARLSRUHE ABRÉGÉ 93202225, SJÖLANDER ET AL 'PLASMODIUM FALCIPARUM:THE IMMUNE RESPONSE IN RABBITS TO THE CLUSTERED ASPARAGINE-RICH PROTEIN (CARP) AFTER IMMUNIZATION IN FREUND'S ADJUVANT OR	1-17, 27-34
Y	IMMUNOSTIMULATING COMPLEXES (ISCOMS)' & EXP PARASITOL, (1993 MAR) 76 (2) 134-45 voir abrégé	18-26
X Y	EP,A,O 327 522 (NYGREN PER AKE ;ABRAHMSEN LARS (SE); UHLEN MATHIAS (SE)) 9 Août 1989 voir le document en entier	1-17, 27-34 18-26
Y	WO,A,93 06218 (SMITHKLINE BEECHAM BIOLOG) 1 Avril 1993 voir revendications 1,11	21,24,25
Y	WO,A,92 01471 (UAB RESEARCH FOUNDATION) 6 Février 1992 voir page 1, ligne 19 - page 4, ligne 7 voir page 9, ligne 6 - ligne 32	18-21. 25,26
Y	WO,A,91 16926 (NORTH AMERICAN VACCINE INC) 14 Novembre 1991 voir page 7, ligne 15 - page 11, ligne 18	18-26
Y	US,A,4 415 491 (VYAS GIRISH N) 15 Novembre 1983 voir colonne 8, ligne 51 - colonne 9, ligne 4	21,22,25
A	JOURNAL OF MOLECULAR RECOGNITION, vol. 1, no. 2, Avril 1988 pages 69-74, NYGREN ET AL 'ANALYSIS AND USE OF THE SERUM ALBUMIN BINDING DOMAINS OF STREPTOCOCCAL PROTEIN G' cité dans la demande voir le document en entier -/	

Der le Internationale No PCT/FR 95/01466

		FR 95/01466
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
atégone *	Identification des documents cités, avec, le cas echéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visees
	DATADACE CUENICAL ADSTRACTS	1 17
, X	DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS FILE SERVER STN KARLSRUHE	1-17, 27-34
	ABSTRACT NO.124:84244,	27-34
	BERZINS ET AL 'IMMUNOGENICITY IN AOTUS	1
	MONKEYS OF ISCOM FORMULATED REPEAT	ļ
j	SEQUENCES FROM THE PLASMODIUM FALCIPARUM	
, γ	ASEXUAL BLOOD STAGE ANTIGEN PF155/RESA'	18-26
• 1	& VACCINE RES.(1995),4(3),121-33 voir abrégé	18-28
	voir abrege	
		Ì
]		
1		
}		· ·
l		
l		ļ
		1
}		
İ		
}		
ĺ		
1		
ļ		
}		
-		
Į		
]	, ,	
	• •	
}		
- 1		
ļ		
1		
- 1		
i i		1

2

De le Internationale No PCT/FR 95/01466

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membro famille de	Date de publication	
EP-A-0327522	09-08-89	SE-C- AT-T- DE-D- JP-A- SE-A-	501169 131494 68925044 2005887 8800378	28-11-94 15-12-95 25-01-96 10-01-90 06-08-89
WO-A-9306218	01-04-93	AU-B- PT-A- ZA-A-	2566092 100885 9207199	27-04-93 30-11-93 14-06-93
WO-A-9201471	06-02-92	AU-B- AU-B- CA-A- EP-A- HU-A- JP-T- NZ-A- NZ-A-	650040 8330391 2087853 0540645 67362 5509231 239084 250402	09-06-94 18-02-92 25-01-92 12-05-93 28-03-95 22-12-93 27-09-94 28-08-95
WO-A-9116926	14-11-91	AU-B- CA-A- CN-A- EP-A- HU-A- NZ-A-	7777991 2082425 1056816 0597838 65493 238042	27-11-91 08-11-91 11-12-91 25-05-94 28-06-94 23-12-93
US-A-4415491	15-11-83	US-A-	5017558	21-05-91